BEST AWAII ABLE COPY

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

15.10.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2003年10月15日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-355192

[ST. 10/C]:

[JP2003-355192]

出 願
Applicant(s):

独立行政法人理化学研究所 独立行政法人科学技術振興機構

REC'D 0 2 DEC 2004

WIPO

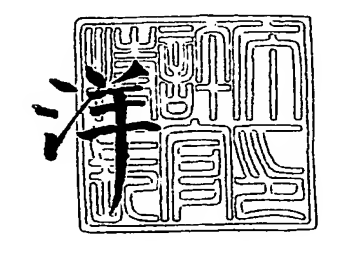
PCT



SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年11月18日





【書類名】 特許願 【整理番号】 A31659A

【提出日】 平成15年10月15日 【あて先】 特許庁長官 殿

【発明者】

【住所又は居所】 埼玉県和光市広沢2番1号 独立行政法人理化学研究所内

【氏名】 宮脇 敦史

【発明者】

【住所又は居所】 東京都板橋区中台2-11-12 高橋マンション305

【氏名】 永井 健治

【特許出願人】

【識別番号】 503359821

【氏名又は名称】 独立行政法人理化学研究所

【特許出願人】

【識別番号】 503360115

【氏名又は名称】 独立行政法人科学技術振興機構

【代理人】

【識別番号】 110000109

【氏名又は名称】 特許業務法人特許事務所サイクス

【代表者】 今村 正純

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 170347 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 図面 1

 【物件名】
 要約書 1

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

分析物質の標的配列の両端にドナー蛍光蛋白質とアクセプター蛍光蛋白質が結合している 構造を有し、分析物質が該標的配列に結合又は作用することにより指示薬の立体構造が変 化して蛍光共鳴エネルギー転移 (FRET) が生じる蛍光指示薬において、上記ドナー蛍光蛋 白質及び/又は上記アクセプター蛍光蛋白質が、野生型蛍光蛋白質又はその変異体蛋白質 のN末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替えることにより得られる円 順列変異蛍光蛋白質であって、当該円順列変異を施す前の蛍光蛋白質と実質的に同一の蛍 光ピーク波長を有する蛍光蛋白質であることを特徴とする蛍光指示薬。

【請求項2】

蛍光蛋白質が、GFP、CFP、YFP、REP、BFP又はそれらの変異体である、請 求項1に記載の蛍光指示薬。

【請求項3】

ドナー蛍光蛋白質がCFP又はその変異体であり、アクセプター蛋白質がYFP又はその 変異体である、請求項1又は2に記載の蛍光指示薬。

【請求項4】

ドナー蛍光蛋白質及び/又は上記アクセプター蛍光蛋白質が、野生型蛍光蛋白質又はその 変異体蛋白質のアミノ酸配列中の β ターンに位置するアミノ酸残基においてN末端側のア ミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替えることにより得られる、円順列変異蛍光 蛋白質である、請求項1から3の何れかに記載の蛍光指示薬。

【請求項5】

前記βターンに位置するアミノ酸残基が、蛍光蛋白質の蛍光のダイナミックレンジが上昇 するような位置のアミノ酸残基である、請求項4に記載の蛍光指示薬。

【請求項6】

アクセプター蛍光蛋白質が、蛍光蛋白質Venusの円順列変異体である、請求項1から5の 何れかに記載の蛍光指示薬。

【請求項7】

Venusの円順列変異体が、cp49Venus、cp157Venus、cp173 Venus、cp195Venus、又はcp229Venusである、請求項6に記載 の蛍光指示薬。

【請求項8】

蛍光指示薬がさらに標的ペプチド成分とリンカー成分を含み、分析物質の標的配列が標的 ペプチド成分を結合するためのペプチド結合ドメインをさらに含み、

リンカー成分が分析物質の標的配列と標的ペプチド成分とを共有的に結合し、標的配列 と標的ペプチド成分がアクセプター蛍光分子成分又はドナー蛍光分子成分の何れかに共有 的に結合し、

標的配列に結合した分析物質が標的ペプチド成分及びペプチド結合ドメインの相対的位 置又は方向の変化を誘導し、次いでドナー分子及びアクセプター分子成分の相対的位置又 は方向に変化が生じ、これにより蛍光共鳴エネルギー転移(FRET)の効率に変化が生じる が生じる、請求項1から7の何れかに記載の蛍光指示薬。

【請求項9】

標的配列が、カルモジュリン、cGMP依存性蛋白質キナーゼ、ステロイドホルモン受容体、 ステロイドホルモン受容体のリガンド結合ドメイン、蛋白質キナーゼC、イノシトール-1 ,4,5-トリホスフェート受容体、又はレコベリンである、請求項1から8の何れかに記載 の蛍光指示薬。

【請求項10】

標的配列がカルモジュリンである、請求項9に記載の蛍光指示薬。

【請求項11】

標的ペプチド成分が、骨格筋ミオシン軽鎖キナーゼ(skMLCKp)、平滑筋ミオシン軽鎖キナ ーゼ(smMLCK)、カルモジュリンキナーゼII (CaMKII)、カルデスモン、カルスペルミン、

ホスホフルクトキナーゼ、カルシネウリン、ホスホリラーゼキナーゼ、Ca2+ATPアーゼ、5 9 Kdaホスホジエステラーゼ(PDE)、60 Kdaホスホジエステラーゼ(PDE)、ニトリックオキ シドシンターゼ、I型アデニリルシクラーゼ、Bordetella pertussisアデニリルシクラー ゼ、ニューロモジュリン、スペクトリン、ミリストイル化アラニンリッチCキナーゼ基質(MARCKS)、MacMARCKS(F52)、b-Adducin、ヒートショック蛋白質 HSP90a、ヒト免疫不全ウ イルスエンベロープグリコプロテイン160(HIV-1 gp160)、 ブラッシュボーダーミオシン 重鎖-I(BBMHBI)、希ミオシン重鎖(MHC)、マストパラン、メリチン、グルカゴン、セクレ チン、血管作動性腸ペプチド (VIP)、ガストリン阻害ペプチド (GIP)、又はカルモジュリ ン結合ペプチド-2 (Modelペプチド CBP2)のカルモジュリン結合ドメインである、請求項 8に記載の蛍光指示薬。

【請求項12】

リンカー成分が1から30アミノ酸残基のペプチド成分である、請求項8に記載の蛍光指 示薬。

【請求項13】

さらに局在化配列を含む、請求項1から12の何れかに記載の蛍光指示薬。

【請求項14】

局在化配列が核局在化配列、小胞体局在化配列、ペルオキシソーム局在化配列、ミトコン ドリア局在化配列、ゴルジ体局在化配列、又は細胞膜局在化配列である、請求項1から1 3の何れかに記載の蛍光指示薬。

【請求項15】

配列番号42、配列番号43、配列番号44、配列番号45又は配列番号46の何れかの アミノ酸配列を有する蛍光指示薬。

【請求項16】

試料中の分析物質を検出又は測定する方法であって、

- (1) 試料と請求項1から15の何れかに記載の蛍光指示薬とを接触させる工程;
- (2) ドナー成分を励起させる工程;及び
- (3) 試料中の分析物質の濃度や活性に対応した試料中の蛍光共鳴エネルギー転移の程度 を測定する工程;

を含む方法。

【請求項17】 試料が生細胞であり、接触工程が蛍光指示薬を細胞中に取り込ませることを含む、請求項 16に記載の方法。

【請求項18】

細胞へ蛍光指示薬を取り込ませる工程が、蛍光指示薬の発現をコードする核酸配列に作動 的に連結した発現調節配列を含む発現ベクターを細胞にトランスフェクションすることを 含む、請求項17に記載の方法。

【請求項19】

請求項1から15の何れかに記載の蛍光指示薬をコードする核酸。

【請求項20】

請求項19に記載の核酸を含む発現ベクター。

【請求項21】

請求項19に記載の核酸又は請求項20に記載の発現ベクターを有する形質転換体。

【書類名】明細書

【発明の名称】FRETを利用した蛍光指示薬

【技術分野】

[0001]

本発明は、蛍光共鳴エネルギートランスファー(FRET)を利用した分子間の相互作 用を分析するための蛍光指示薬、並びにその利用に関する。より詳細には、本発明は、2 分子の蛍光蛋白質が標的配列を介して結合した蛍光指示薬、並びに該蛍光指示薬を用いた 分子間の相互作用を分析する方法に関する。

【背景技術】

[0002]

カメレオン (Cameleon) は、緑色蛍光蛋白質 (GFP) 変異体及びカルモジュリン (C aM)に基づいたCa²⁺用の遺伝子でコードされた蛍光指示薬である(Miyawaki A., 他 、(1997) Nature 388, 882-887;及びTsien, R. Y. (1998) Ann. Rev. Biochem. 67, 509 -544)。カメレオンは、GFPの短波長変異体、カルモジュリン (CaM)、グリシルグ リシンリンカー、ミオシン軽鎖キナーゼのCaM結合ペプチド(M13)、及びGFPの 長波長変異体から構成されるキメラ蛋白質である。Ca2+がCaMに結合することにより 、CaMとM13との間の分子間相互作用が開始し、これによりキメラ蛋白質は、伸長し た立体構造からより小型の立体構造へと変化し、短波長変異体GFPから長波長変異体G FPへのFRETの効率が増大する。黄色カメレオン(YC)は、FRETのドナーとア クセプターとしてシアン蛍光蛋白質(CFP)と黄色蛍光蛋白質(YFP)をそれぞれ有 している。黄色カメレオン(YC)は、Ca²⁺感知ドメインの組成に基づいて複数のグル ープに分類されている。例えば、YC2は野生型のCaMを有し、Ca²⁺に対して高い親 和性を示す。一方、YC3及びYC4は、CaMドメインのCa²⁺結合ループに変異が存 在するため、低親和性の指示薬である。これらのYCは、元のYFPをEYFP. 1 (Mi yawaki, A.,他、(1999) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 96, 2135-2140) で置換することに よって酸性化に対する抵抗が高くなっている。改変したYCとしては、YC2.1及びY C3. 1が挙げられる。更に、citrine (Griesbeck, O., 他、(2001) J. Biol. C hem. 276, 29188-29194) やVenus (Nagai, T., 他、(2002) Nat. Biotechnol. 20, 87-90) のようなYFPの特に明るい変異体を用いることによって、より迅速に成熟する ように作られたYCもある。上記の通り、YCは主にYFP成分を最適化することにより 改良されてきた。

[0003]

上述した改良にも拘わらず、YCは依然としてダイナミックレンジが低いという問題が ある。YC2. 12又はYC3. 12などの現在入手可能な最高の変異体でも、インビト ロでのCa²⁺結合の際に示されるYFP/CFP比の変化はせいぜい120%である。 これらのYCは、シグナルレベルが低いので、特に細胞内小器官あるいは微小領域を標的 とする場合は、シグナル/ノイズ比(S/N比)が悪化する。これらのダイナミックレン ジは、YCの感知ドメインと相互作用すると考えられる内因性のCaM及びCaM結合蛋 白質の存在量に応じて、インビボで減衰することが示唆されている。

[0004]

【非特許文献 1】 Miyawaki A., 他、(1997) Nature 388, 882-887

【非特許文献 2】 Tsien, R. Y. (1998) Ann. Rev. Biochem. 67, 509-544

【非特許文献 3】 Miyawaki, A.,他、(1999) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 96, 2135-2140

【非特許文献 4】 Griesbeck, O., 他、(2001) J. Biol. Chem. 276, 29188-29194

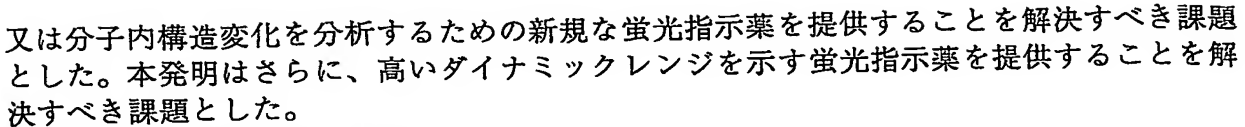
【非特許文献 5】 Nagai, T., 他、(2002) Nat. Biotechnol. 20, 87-90

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0005]

本発明は、蛍光共鳴エネルギートランスファー (FRET) を利用した分子間相互作用 出証特2004-3104732



【課題を解決するための手段】

[0006]

本発明者らは上記課題を解決するために鋭意検討し、指示薬のダイナミックレンジを増 加させるためにアクセプターの修飾を試みた。CFPとYFPの蛍光団間の相対的方向及 び距離をCa2+に依存して大きく変化させることを目的として、YCで用いるリンカーの 長さと配列を最適化しても改善は僅かに過ぎないだろうと推測した。そこで、アミノ末端 領域とカルボキシル末端領域とを交換し、元の末端の間を短いスペーサーで再結合した円 順列変異GFP (cpCFP) を用いるという手法を採用した (Baird, G. S., 他、(199 9) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 96, 11241-11246;及びTopell, S., 他、(1999) FEBS L ett. 457, 283-289)。上記の通り、本発明者らは、酸性化に耐性を有し、かつ効率的に 成熟するcpYFPを用いすることによって、2つの発色団の遷移双極分子の相対的方向 を変えることを試みた結果、優れたダイナミックレンジを示す蛍光指示薬が得られること を見出した。本発明はこれらの知見に基づいて完成したものである。

[0007]

即ち、本発明によれば、分析物質の標的配列の両端にドナー蛍光蛋白質とアクセプター 蛍光蛋白質が結合している構造を有し、分析物質が該標的配列に結合又は作用することに より指示薬の立体構造が変化して蛍光共鳴エネルギー転移(FRET)が生じる蛍光指示薬に おいて、上記ドナー蛍光蛋白質及び/又は上記アクセプター蛍光蛋白質が、野生型蛍光蛋 白質又はその変異体蛋白質のN末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替 えることにより得られる円順列変異蛍光蛋白質であって、当該円順列変異を施す前の蛍光 蛋白質と実質的に同一の蛍光ピーク波長を有する蛍光蛋白質であることを特徴とする蛍光 指示薬が提供される。

[0008]

好ましくは、蛍光蛋白質は、GFP、CFP、YFP、REP、BFP又はそれらの変 異体である。好ましくは、ドナー蛍光蛋白質はCFP又はその変異体であり、アクセプタ - 蛋白質がYFP又はその変異体である。

[0009]

好ましくは、ドナー蛍光蛋白質及び/又は上記アクセプター蛍光蛋白質は、野生型蛍光 蛋白質又はその変異体蛋白質のアミノ酸配列中のβターンに位置するアミノ酸残基におい てN末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替えることにより得られる、 円順列変異蛍光蛋白質である。好ましくは、前記βターンに位置するアミノ酸残基は、蛍 光蛋白質の蛍光のダイナミックレンジが上昇するような位置のアミノ酸残基である。

[0010]

好ましくは、アクセプター蛍光蛋白質は、蛍光蛋白質Venusの円順列変異体である。好 ましくは、Venusの円順列変異体は、cp49Venus、cp157Venus、 cp173Venus、cp195Venus、又はcp229Venusである。

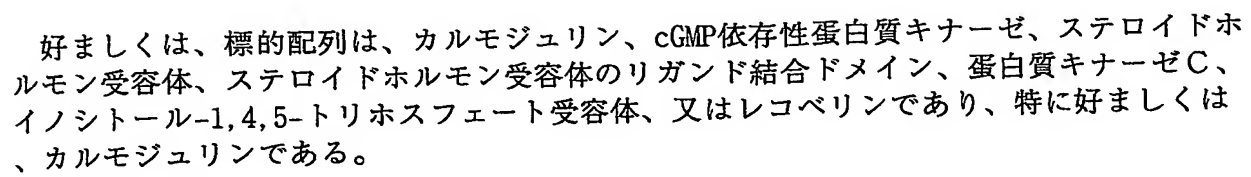
[0011]

好ましくは、蛍光指示薬がさらに標的ペプチド成分とリンカー成分を含み、分析物質の 標的配列が標的ペプチド成分を結合するためのペプチド結合ドメインをさらに含み、

リンカー成分が分析物質の標的配列と標的ペプチド成分とを共有的に結合し、標的配列 と標的ペプチド成分がアクセプター蛍光分子成分又はドナー蛍光分子成分の何れかに共有 的に結合し、

標的配列に結合した分析物質が標的ペプチド成分及びペプチド結合ドメインの相対的位 置又は方向の変化を誘導し、次いでドナー分子及びアクセプター分子成分の相対的位置又 は方向に変化が生じ、これにより蛍光共鳴エネルギー転移 (FRET) の効率に変化が生じる 蛍光指示薬が提供される。

[0012]



[0013]

好ましくは、標的ペプチド成分は、骨格筋ミオシン軽鎖キナーゼ(skMLCKp)、平滑筋ミ オシン軽鎖キナーゼ(smMLCK)、カルモジュリンキナーゼII (CaMKII)、カルデスモン、カ ルスペルミン、ホスホフルクトキナーゼ、カルシネウリン、ホスホリラーゼキナーゼ、Ca 2+ATPアーゼ、59 Kdaホスホジエステラーゼ(PDE)、60 Kdaホスホジエステラーゼ(PDE)、 ニトリックオキシドシンターゼ、I型アデニリルシクラーゼ、Bordetella pertussisアデ ニリルシクラーゼ、ニューロモジュリン、スペクトリン、ミリストイル化アラニンリッチ Cキナーゼ基質(MARCKS)、MacMARCKS(F52)、b-Adducin、ヒートショック蛋白質 HSP90a、 ヒト免疫不全ウイルスエンベロープグリコプロテイン160(HIV-1 gp160)、 プラッシュボ ーダーミオシン重鎖-I(BBMHBI)、希ミオシン重鎖(MHC)、マストパラン、メリチン、グル カゴン、セクレチン、血管作動性腸ペプチド (VIP)、ガストリン阻害ペプチド (GIP)、又 はカルモジュリン結合ペプチド-2 (Modelペプチド CBP2)のカルモジュリン結合ドメイン である。

[0014]

好ましくは、リンカー成分は1から30アミノ酸残基のペプチド成分である。

本発明の蛍光指示薬は、好ましくは、さらに局在化配列を含む。好ましくは、局在化配 列は核局在化配列、小胞体局在化配列、ペルオキシソーム局在化配列、ミトコンドリア局 在化配列、ゴルジ体局在化配列、又は細胞膜局在化配列である。

[0015]

特に好ましくは、配列番号42、配列番号43、配列番号44、配列番号45又は配列 番号46の何れかのアミノ酸配列を有する蛍光指示薬が提供される。

[0016]

本発明の別の側面によれば、試料中の分析物質を検出又は測定する方法であって、

- (1) 試料と本発明の蛍光指示薬とを接触させる工程;
- (2) ドナー成分を励起させる工程;及び
- (3) 試料中の分析物質の濃度や活性に対応した試料中の蛍光共鳴エネルギー転移の程度 を測定する工程;

を含む方法が提供される。

[0017]

好ましくは、試料は生細胞であり、接触工程は蛍光指示薬を細胞中に取り込ませること を含む。好ましくは、細胞へ蛍光指示薬を取り込ませる工程は、蛍光指示薬の発現をコー ドする核酸配列に作動的に連結した発現調節配列を含む発現ベクターを細胞にトランスフ ェクションすることを含む。

[0018]

本発明のさらに別の側面によれば、本発明の蛍光指示薬をコードする核酸、当該核酸を 含む発現ベクター、並びに当該核酸又は発現ベクターを有する形質転換体が提供される。 【発明の効果】

[0019]

本発明の蛍光指示薬においては、円順列突然変異を施した蛍光蛋白質を用いることによ り、エネルギー供与体とエネルギー受容体との相対的位置関係について多様化させること ができるようになった。その結果、様々な蛍光指示薬において、ダイナミックレンジを増 大することが可能になった。さらに本発明の蛍光指示薬は、細胞又は生体への遺伝子導入 によりin situで作製することができるため、大量の可溶性組み換え蛋白質を発現及び精 製し、それをインビトロで精製及び標識し、細胞にマイクロインジェクションで戻す必要 がない。また、本発明の蛍光指示薬は、細胞構造を標的とすることができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0020]

前記の通り、カメレオン (Cameleon) 及び黄色カメレオン (YC) は、生体中の神経回 路の集合活動を調べる際に有用であると期待されている。元のYC及び改良したYCは、 インビトロ並びに一過的に遺伝子導入した細胞試料中で明確なCa²⁺応答を示すが、これ らのダイナミックレンジは、インビボではトランスジェニック動物の神経系で有意に減少 する。特に、トランスジェニックマウスの脳では、信頼性のあるC a 2+ 測定は成功してい ない。最近のYC改良体(YC3.12)と比較すると、YC3.60は明るさは同等で あるが、ダイナミックレンジは5~6倍大きい。このように、YC3.60では、S/N 比が大きく向上し、従来のYCでは不可能であったCa²⁺の画像化実験が可能になった。 以下の実施例でも示す通り、例えば、YC3.60をHeLa細胞の原形質膜に局在化さ せることにより、糸状足構造体膜下における[C a 2+] c の変化を測定することができる。

[0021] cpGFPの構造を最初に報告したBaird, G. S.,他は、ドナーCFPとしてTyrl 45に新たなN末端を有するcpCFPを使用することにより、YCのダイナミックレン ジの改良を試みた (Baird, G. S.,他、(1999) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 96, 11241-1 1246.)。しかし、この c p C F P では、C a 2+ 依存性の発光比の変化は15%にまで減 少した。本発明者らは、複数のcpYFPをアクセプターとして試験することにより、こ の手法を改良した。cp49Venus、cp157Venus、cp173Venus 、cpl95Venus及びcp229Venusを、YFPの明るい変異体であるVe nusから作製した。5種のcpVenus蛋白質は全て効率的に成熟した。本発明で作 成した上記のcpVenus蛋白質は、発色団合成の酸化反応を大幅に促進する変異であ るF46Lを含み、N-末端がβ-バレルの表面露出ループ領域に存在しているためであると考えられる。実際、cpGFPの蛍光の発生速度は、新たなN末端及びC末端の位置 に依存する (Topell, S., 他、(1999) FEBS Lett. 457, 283-289)。 CPFとYFP間の FRETに基づいて開発された蛍光指示薬の数は増大しており (Miyawaki, A. (2003) De v. Cell 4, 295-305)、CFPとYFPの2種の発色団の間の相対的距離が変えられてい る。このように、CFPと組み合わせて用いられるcpVenusは、各用途に対して最 適化することができる。また、これをcpCFPと組み合わせて使用すると、ドナー及び アクセプター間の2つの遷移双極子の相対的位置の変化を更に増大させることができる。 Ca²⁺に対するcpGFP系指示薬は数年前に開発されたものであり(Nakai, J.,他、(2 001) Nat. Biotechnol. 19, 137-141;及びNagai, T, 他、(2001) Proc. Natl. Acad. Sc i. USA 98, 3197-3202)、cpGFP自体は、FRETと相補的な非常に有用な道具にな ると期待される。以下、本発明の実施の形態についてさらに詳細に説明する。

[0022]

本発明の蛍光指示薬は、分析物質の標的配列の両端にドナー蛍光蛋白質とアクセプター 蛍光蛋白質が結合している構造を有し、分析物質が該標的配列に結合又は作用することに より指示薬の立体構造が変化して蛍光共鳴エネルギー転移 (FRET) が生じる蛍光指示薬で あって、上記ドナー蛍光蛋白質及び/又は上記アクセプター蛍光蛋白質が、野生型蛍光蛋 白質又はその変異体蛋白質のN末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替 えることにより得られる円順列変異蛍光蛋白質であって、当該円順列変異を施す前の蛍光 蛋白質と実質的に同一の蛍光ピーク波長を有する蛍光蛋白質であることを特徴とするもの である。

[0023]

本発明では、FRETにおいてドナー蛋白質及びアクセプター蛋白質として作用する蛋 白質をそれぞれ1種ずつ使用する。即ち、本発明では、2種類の異なる蛍光波長を有する 蛍光蛋白質を使用し、これらの蛍光蛋白質の間で起きる蛍光共鳴エネルギートランスファ - により生じる蛍光を測定する。本発明で用いる蛍光蛋白質の種類は特に限定されるもの ではないが、例えば、シアン蛍光蛋白質(CFP)、黄色蛍光蛋白質(YEP)、緑色蛋 白質(GFP)、赤色蛍光蛋白質(REP)、青色蛍光蛋白質(BFP)又はそれらの変 異体などが挙げられる。

[0024]

本明細書で言う、シアン蛍光蛋白質、黄色蛍光蛋白質、緑色蛋白質、赤色蛍光蛋白質、 青色蛍光蛋白質又はそれらの変異体とは、各々公知の蛍光蛋白質だけでなく、それらの変 異体(例えば、上記蛍光蛋白質の蛍光強度を増強した、ECFP、EYFP、EGFP、 ERFP、EBFPなど)の全てを包含する意味である。例えば、緑色蛍光蛋白質の遺伝 子は単離され配列も決定されている(Prasher, D.C. ら(1992), "Primary structure of t he Aequorea victoria green fluorescent protein", Gene 111:229-233)。その他の蛍 光蛋白質又はその変異体のアミノ酸配列も多数報告されており、例えば、Roger Y.Tsien, Annu. Rev. Biochem. 1998. 67:509-44、並びにその引用文献に記載されている。緑色蛍光 蛋白質(GFP)、黄色蛍光蛋白質(YFP)またはそれらの変異体としては、例えば、 オワンクラゲ (例えば、エクオレア・ビクトリア (Aequorea victoria)) 由来のものを 使用できる。

[0025]

GFP、YFPとそれらの変異体の一例を以下に示すが、これらに限定されるものでは ない。なお、F99Sという表示は、99番目のアミノ酸残基がFからSに置換している ことを示し、他のアミノ酸置換についても同様の表示に従って示す。

[0026]

野生型GFP;

F99S, M153T, V163Aのアミノ酸変異を有するGFP;

S65Tのアミノ酸変異を有するGFP;

F64L, S65Tのアミノ酸変異を有するGFP;

S65T, S72A, N149K, M153T, I167Tのアミノ酸変異を有するGF

S202F, T203Iのアミノ酸変異を有するGFP;

T203I, S72A, Y145Fのアミノ酸変異を有するGFP;

S65G, S72A, T203Fのアミノ酸変異を有するGFP (YFP);

S65G, S72A, T203Hのアミノ酸変異を有するGFP (YFP);

S65G, V68L, Q69K, S72A, T203Yのアミノ酸変異を有するGFP(EYFP-V68L, Q69K);

S65G, S72A, T203Yのアミノ酸変異を有するGFP(EYFP);

S65G, S72A, K79R, T203Yのアミノ酸変異を有するGFP (YFP);

[0027]

本発明で用いる蛍光蛋白質をコードする遺伝子の塩基配列は公知である。蛍光蛋白質を コードする遺伝子は市販のものを使用することもできる。例えば、クロンテック社から市 販されている、EGFPベクター、EYFPベクター、ECFPベクター、EBFPベク ターなどを用いることができる。

[0028]

本発明ではGFP変異体であるCFP、YFP、RFP又はそれらの変異体を使用する ことが好ましく、例えば、YFP変異体であるVenusを用いることができる。Venusについ ては、Nagai, T. 他(2002) Nature Biotecnology 20, 87-90を参照できる。Venusは、Y FPの46番目のフェニルアラニンをロイシンに置換することにより得られる蛍光蛋白質で あり、従来のGFPと比較して、大腸菌内で30~100倍、ほ乳類の細胞内で3~100倍の明るさ を達成し、通常の装置でも十分検出可能な蛍光を提供することができる。

[0029]

本発明で使用できる他の蛍光分子としては、Vibrio fischeri株Y-1由来の黄色蛍光蛋白 質、Peridinin-chlorophyll (dinoflagellate Symbiodinium sp. 由来蛋白質)、Synecho coccusなどの海洋シアノバクテリア由来のphycobili蛋白質(例えば、フィコエリスリン 及びフィコシアニンなど)、又はフィコエリスロビリンで再構築したオート麦由来のオー トフィトクロムなどが挙げられる。これらの蛍光蛋白質はBaldwin, T. O., 他, Biochemi stry 29:5509-5515 (1990), Morris, B. J., 他, Plant Molecular Biology, 24:673-677

(1994), 及びWilbanks, S. M., 他, J. Biol. Chem. 268:1226-1235 (1993), 及びLi 他 , Biochemistry 34:7923-7930 (1995)などに記載されている。

[0030]

本発明で用いることができるドナー蛋白質/アクセプター蛋白質の組み合わせとしては 、CFP/YFP、又はBFP/GFPなどが挙げられるが、これらに限定されるもので はない。蛍光蛋白質が融合蛋白質をコードする遺伝子の構築は、当業者に公知の通常の遺 伝子組み換え技術を用いて行うことができる。

[0031]

本発明においては、ドナー蛋白質及び/又はアクセプター蛋白質として、野生型蛍光蛋 白質又はその変異体蛋白質のN末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替 えることにより得られる円順列変異蛍光蛋白質であって、当該円順列変異を施す前の蛍光 蛋白質と実質的に同一の蛍光ピーク波長を有する蛍光蛋白質を使用することを特徴とする

[0032]

即ち、円順列変異蛍光蛋白質は、N末端側からC末端側に、以下のアミノ酸配列を順番 に有するものである:

- (1)元の蛍光蛋白質のN末端からn番目のアミノ酸からC末端までのアミノ酸配列(n は2以上の整数を示す);
 - (2) 2~20個のアミノ酸配列から成るリンカー配列;及び
 - (3) 元の蛍光蛋白質のN末端の1番目からn-1番目のアミノ酸配列:

[0033]

元の蛋白質に対して、上記のようにN末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列。 を入れ替えることにより蛋白質の構造を変化させることを、円順列変異(サーキュラーパ ーミュテーション)とも称する。本発明では、上記した各種蛍光蛋白質に円順列変異(サ ーキュラーパーミュテーション)を施すことによって、FRETにおいて高いダイナミッ クレンジを有する新規な蛍光指示薬を作製することに成功したものである。

[0034]

リンカー配列のアミノ酸配列は、作製される融合蛍光蛋白質がカルシウムイオン指示薬 として所望の効果を発揮する限り、特に限定されないが、側鎖が比較的小さいアミノ酸配 列を主として含むことが好ましく、また親水性の側鎖を有するアミノ酸が好ましい。アミ ノ酸の個数は通常2~20個程度であり、好ましくは3~10個程度であり、特に好まし くは5~10個程度である。リンカー配列の具体例としては、Gly-Gly-Ser-Gly-Gly等が 挙げられるが、これらに限定されるものでもない。

[0035]

円順列変異(サーキュラーパーミュテーション)を施す位置は、得られる円順列変異蛍 光蛋白質が、円順列変異を施す前の蛍光蛋白質と実質的に同一の蛍光ピーク波長を有する 蛍光蛋白質であれば特に限定されないが、好ましくは、元のアミノ酸配列中のβターンに 位置するアミノ酸残基においてN末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ 替えることが好ましい。さらに、前記 β ターンに位置するアミノ酸残基は、円順列変異蛍 光蛋白質の蛍光のダイナミックレンジが、円順列変異を施す前の蛍光蛋白質のダイナミッ クレンジより向上するような位置のアミノ酸残基であることが特に好ましい。

[0036]

本発明で用いる蛍光蛋白質の具体例としては、蛍光蛋白質Venusの円順列変異体である 、本明細書の実施例で作製したcp49Venus、cp157Venus、cp173 Venus、cp195Venus、又はcp229Venusなどが挙げられるが、こ れらに限定されるものではない。cp49Venus、cp157Venus、cp17 3 Venus、cp195 Venus、又はcp229 Venusではそれぞれ、蛍光蛋 白質Venusのアミノ酸番号49のThr49、アミノ酸番号157のGln、アミノ 酸番号173の173、アミノ酸番号195のLeu、及びアミノ酸番号229のI1e において、N末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替えられている。

[0037]

また、本発明の蛍光指示薬の具体例としては、本明細書の実施例で作製したYC3.2 0 (配列番号42)、YC3.30 (配列番号43)、YC3.60 (配列番号44)、 YC3.70 (配列番号45)、及びYC3.90 (配列番号46) が挙げられる。

[0038]

本発明の蛍光指示薬の具体的な構成としては、

蛍光指示薬がさらに標的ペプチド成分とリンカー成分を含み、分析物質の標的配列が標 的ペプチド成分を結合するためのペプチド結合ドメインをさらに含み、

リンカー成分が分析物質の標的配列と標的ペプチド成分とを共有的に結合し、標的配列 と標的ペプチド成分がアクセプター蛍光分子成分又はドナー蛍光分子成分の何れかに共有 的に結合し、

標的配列に結合した分析物質が標的ペプチド成分及びペプチド結合ドメインの相対的位 置又は方向の変化を誘導し、次いでドナー分子及びアクセプター分子成分の相対的位置又 は方向に変化が生じ、これにより蛍光共鳴エネルギー転移(FRET)の効率に変化が生じる ような蛍光指示薬を作製することができる。

[0039]

本発明では、標的配列としてCa²⁺によって構造変化を起こすドメインのN末端とC末 端に蛍光分子を結合させたものを作製し、蛍光指示薬を作製した。このような蛍光指示薬 を用いることにより、細胞内Ca²⁺濃度の変化をモニターすることが可能になる。

[0040]

「共有的に結合」とは、共有結合又は2分子間の他の共有的連結を意味する。共有的な 連結としては、2分子を連結する二価成分が挙げられる。

「標的配列」とは、分析物質と結合できるアミノ酸配列を意味する。好ましい標的配列 は、分析物質と結合すると立体構造が変化する。

「標的ペプチド」は標的配列と結合できるペプチドを意味する。標的ペプチドは、標的 配列と結合するペプチドの部分配列である。

[0041]

「分析物質」は、標的配列に結合する溶液中の分子又はイオンを意味し、標的配列の立 体構造を変化させるものである。分析物質は標的配列に可逆的に結合しても非可逆的に結 合してもよい。

[0042]

蛍光分子成分は標的配列成分のアミノ末端及びカルボキシ末端に共有的に結合している ことが好ましい。これにより、ドナー蛍光分子成分及びアクセプター蛍光分子成分は、分 析物質が結合した際に互いに密接に移動できる。あるいは、ドナー及びアクセプター成分 は、分析物質の結合の際に互いに離れるように移動してもよい。一例としては、アクセプ ター成分は、標的配列成分に結合している標的ペプチド成分に共有的に結合し、標的ペプ チド成分はリンカー成分を介して標的配列成分に共有的に結合している。リンカー成分は フレキシブルなもので、標的ペプチド成分が標的配列成分に結合することができる。ドナ 一成分は、ドナー成分の励起スペクトル内の適当な強さの光によって励起される。ドナー 成分は吸収したエネルギーを蛍光として放出する。アクセプター蛍光分子成分が励起状態 のドナー成分を消光できる位置に存在する場合、蛍光エネルギーはアクセプター成分に転 移されて、蛍光が放出される。

[0043]

ドナー及びアクセプター蛍光分子成分間のFRETの効率は、2つの蛍光分子が相互作用す る能力を調節することによって調節することができる。標的配列成分、標的ペプチド成分 及びリンカー成分の性質もFRET及び分析物質に対する指示薬の応答に影響する。通常、大 きな立体構造変化が標的配列成分に生じることが望ましい。

[0044]

標的配列成分は、分析物質の結合に際して立体構造が変化する蛋白質又はその一部であ る。そのような蛋白質の例としては、カルモジュリン(CaM)、 cGMP-依存性蛋白質キナー

ゼ、ステロイドホルモン受容体 (又はそのリガンド結合ドメイン)、プロテインキナーゼC、イノシトール-1,4,5-トリホスフェート受容体、又はレコベリンなどが挙げられる (例えば、Katzenellenbogen, J. A. & Katzenellenbogen, B. S. Chemistry & Biology 3:52 9-536 (1996), 及びAmes, J. B., 他、Curr. Opin. Struct. Biol. 6:432-438 (1996)を参照)。標的配列成分は好ましくは、分析物質以外に標的ペプチドにも結合する。

【0045】 標的ペプチド成分は以下の表1に記載の任意のアミノ酸配列またはその一部を含むことができる。但し、標的ペプチドは標的配列成分に結合できなくてはならない。標的ペプチドは、カルモジュリン結合ドメインの部分配列でもよい。表1に挙げた標的ペプチド成分は標的配列成分 CaMによって認識される (例えば、Crivici, A. & Ikura, M. Annu. Rev. Biophys. Biomol. Struct. 24:84-116 (1995)を参照)。標的ペプチド成分を改変して、分析物質に対する蛍光指示薬の応答を増強してもよい。他の標的配列に対する他の標的ペプチド成分も当業者には既知である。

[0046]

【表1】

標的	配列
SkMLCK (M13)	KRRWKKNFIAVSAANRFKKISSSGAL(配列番号1)
smMLCK (smMLCKp)	ARRKWQKTGHAVRAIGRLSS(配列番号2)
CaMKII	ARRKLKGAILTTMLATRNFS(配列番号3)
Caldesmon	GVRNIKSMWEKGNVFSS(配列番号4)
Calspermin	ARRKLKAAVKAVVASSRLGS(配列番号5)
PFK (M11)	FMNNWEVYKLLAHIRPPAPKSGSYTV(配列番号6)
Calcineurin	ARKEVIRNKIRAIGKMARVFSVLR(配列番号7)
PhK (PhK5)	LRRLIDAYAFRIYGHWVKKGQQQNRG(配列番号8)
(PhK13)	RGKFKVICLTVLASVRIYYQYRRVKPG(配列番号9)
Ca2+ -ATPase (C28W)	LRRGQILWFRGLNRIQTQIKVVNAFSSS(配列番号10)
59-kDa PDE	RRKHLQRPIFRLRCLVKQLEK(配列番号11)
60-kDa PDE	TEKMWQRLKGILRCLVKQLEK(配列番号12)
NOS (NO-30)	KRRAIGFKKLAEAVKFSAKLMGQ(配列番号13)
Type I AC (AC-28)	IKPAKRMKFKTVCYLLVQLMHCRKMFKA(配列番号14)
Borderella periussi	s AC IDLLWKIARAGARSAVGTEA(配列番号15)
Neuromodulin	KAHKAATKIQASFRGHITRKKLKGEKK(配列番号16)
Spectrin	KTASPWKSARLMVHTVATFNSIKE(配列番号17)
MARCKS	KKKKKRFSFKKSFKLSGFSFKKSKK(配列番号18)
F52 or MacMARKS	KKKKKFSFKKPFKLSGLSFKRNRK(配列番号19)
β -Adducin	KQQKEKTRWLNTPNTYLRVNVADEVQRNMGS(配列番号20)
HSP90a	KDQVANSAFQERLRKHGLEVI(配列番号21)
HIV-1 gp160	YHRLRDLLLIVKRIVELLGRR(配列番号22)
BBMHBI	QQLATLIQKTYRGWRCRTHYQLM(配列番号23)
Dilute MHC	RAACIRIQKTIRGWLLRKRYLCMQ(配列番号24)
Mastoparan	INLKAALAKKIL(配列番号25)
Melittin	GIGAVLKVLTTGLPALISWIKRKRQQ(配列番号26)
Glucagon	HSQGTFTTSDYSKYLDSRRAQDFVQWLMNT(配列番号27)
Secretin	HSDGTFTSELSRLRDSARLQRLLQGLV(配列番号28)
VIP	HSDAVFTDNYTRLRKQMAVKKYLNSILN(配列番号29)
GIP	YADGTFISDYSAIMNKIRQQDFVNWLLAQQQKS(配列番号30)
Model ペプチド CBI	P2 KLWKKLLKLLKKLC(配列番号31)

[0047]

略号の説明

AC, アデニリルシクラーゼ;

BBMHCI, brush-borderミオシン重鎖-I;

CaMKII, カルモジュリンキナーゼII;

CBP2, カルモジュリン結合ペプチド-2;

GIP, ガストリン阻害ペプチド;

HIV-1 gp160, ヒト免疫不全ウイルスエンベロープ糖蛋白質160;

HSP, ヒートショック蛋白質;

10/ ページ:

MARCKS, ミリストイル化アラニンリッチ Cキナーゼ基質;

MHC, ミオシン重鎖;

NOS, ニトリックオキシドシンターゼ;

PDE, ホスホジエステラーゼ;

PFK, ホスホフルクトキナーゼ

PhK, ホスホリラーゼキナーゼ;

sk-, smMLCK, 骨格筋及び平滑筋ミオシン軽鎖キナーゼ;

VIP, 血管作動性腸ペプチド

リンカー成分の長さは、FRET及び、分析物質の結合により立体構造変化の速度及び特異 性を最適化するように選択する。リンカー成分は、標的配列成分と標的ペプチド成分とが 自由に相互作用して分析物質濃度に応答できるような長さと柔軟さを有することが好まし い。FRET効果を最適化するために、ドナー及びアクセプター蛍光分子成分の平均距離は、 好ましくは約1 nm から約10 nmであり、より好ましくは約1 nmから約6 nmであり、特に好 ましくは1 mmから約4 mmである。リンカー分子が短すぎたり堅固すぎると、ドナー及びア クセプター分子成分は容易に位置を変えることができない。リンカー成分が長すぎると、 標的ペプチド成分は効率的に標的配列成分に結合できない。リンカー成分は好ましくはペ プチド成分である。好ましいリンカー成分は、1~30アミノ酸残基、好ましくは1~1 5アミノ酸残基のペプチドである。リンカーの一例は、-Gly-Gly- リンカーである。

リンカー成分はフレキシブルなスペーサーアミノ酸配列を含んでもよい。リンカー成分 については、例えば、Huston, J. S., 他, PNAS 85:5879-5883 (1988), Whitlow, M., 他 , Protein Engineering 6:989-995 (1993), 及びNewton, D. L., 他, Biochemistry.35:5 45-553 (1996)などに記載されている。

標的配列は、分析物質が結合又は作用して指示薬の立体構造を変化させるものであれば よく、例えば、酵素によって認識されて切断される配列でもよい。例えば、標的配列とし てプロテアーゼの基質部位を使用することができる。プロテアーゼとしてカスペース3を 用いる場合は、標的配列のアミノ酸配列としてDEVDを使用することができる。

蛍光指示薬には局在化配列が含まれていてもよい。局在化配列により、指示薬は、好適 な細胞内小器官標的シグナル又は局在化宿主蛋白質と融合することにより細胞内の特定の 部位に運ばれる。局在化配列又はシグナル配列をコードするポリヌクレオチドを蛍光指示 薬をコードするポリヌクレオチドの5、末端に連結又は融合することができ、これにより シグナルペプチドは生じる融合ポリヌクレオチド又はポリペプチドのアミノ末端に位置す ることができる。

真核細胞の場合、シグナルペプチドは融合ポリペプチドを小胞体を経由して輸送する機 能を有すると考えられている。分泌蛋白質は次いでゴルジ体に運ばれ、分泌小胞及び細胞 外空間、そして好ましくは外部環境に運ばれる。本発明で使用できるシグナルペプチドは 、蛋白質分解酵素認識部位を含むプレプロペプチドでもよい。

局在化配列 は核局在化配列、小胞体局在化配列、ペルオキソーム局在化配列、ミトコ ンドリア局在化配列、又は局在化蛋白質でもよい。局在化配列は、例えば、"Protein Tar geting", 35章、Stryer, L., Biochemistry (4th ed.). W. H. Freeman, 1995に記載され ている標的配列でもよい。局在化配列は、局在化蛋白質でもよい。局在化配列の具体例と しては、核を標的とする配列(KKKRK)(配列番号32)、ミトコンドリアを標的とする配列 (アミノ末端が MLRTSSLFTRRVQPSLFRNILRLQST-) (配列番号33)、小胞体を標的とする配 列(KDEL (配列番号34)、C-末端に) (シグナル配列はN末端に存在する)、ペルオキシ ソームを標的とする配列(SKL (配列番号35)、C-末端に)、細胞膜へのプレニレーション 又は挿入を標的とする配列 ([CaaX] CAAX (配列番号36), CC (配列番号37), CXC (配 列番号38), 又はCCXX(配列番号39)、C-末端に)、 細胞膜の細胞質側を標的とする 配列(SNAP-25への融合)、又はゴルジ体を標的とする配列(furinへの融合)などが挙げられ る。

[0054]

蛍光指示薬は組み換えDNA技術により融合蛋白質として製造できる。蛍光蛋白質の組み 換え生産は、蛋白質をコードする核酸の発現により行う。蛍光蛋白質をコードする核酸は 、当業者に既知の方法で入手できる。例えば、蛋白質をコードする核酸は、オワンクラゲ 緑色蛍光蛋白質のDNA配列に基づいたプライマーを用いてオワンクラゲ由来cDNAのPCRによ って単離することができる。蛍光蛋白質の各種変異体は、蛍光蛋白質をコードする核酸の 部位特異的変異誘発又はランダム変異誘発によって作製することができる。ランダム変異 誘発は、0.1 mM MnClを用いたりヌクレオチド濃度のバランスを崩してPCRを行うことによ り行うことができる

[0055]

発現ベクターの構築及びトランスフェクションした細胞での遺伝子の発現は、当業者に 公知の分子クローニング手法に従って行うことができる。これらの詳細は、Sambrook 他, Molecular Cloning--A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spr ing Harbor, NY, (1989)、並びにCurrent Protocols in Molecular Biology, F. M. Aus ubel 他, eds., (Current Protocols, a joint venture between Greene Publishing Ass ociates, Inc. and John Wiley & Sons, Inc., most recent Supplement)に記載されてい る。

[0056]

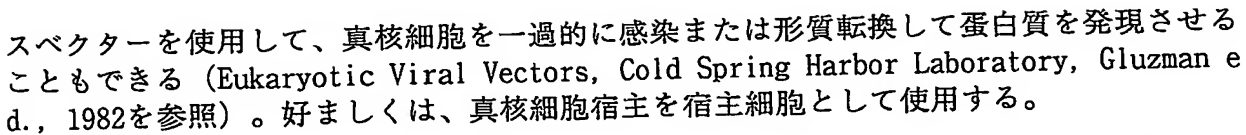
ポリペプチドの発現をコードする配列で細胞をトランスフェクションするために使用す る核酸は一般に、ポリペプチドの発現をコードするヌクレオチド配列に作動的に連結した 発現調節配列を含む発現ベクターである。ここで言う"ポリペプチドの発現をコードする ヌクレオチド配列"とは、 mRNAの転写及び翻訳により、ポリペプチドを産生する配列を言 う。例えば、イントロンを含む配列もこれに含まれる。ここで言う"発現調節配列"とは、 それが作動的に連結している核酸の発現を調節する核酸配列を言う。発現調節配列が核酸 配列の転写及び翻訳を調節および制御する際に、発現調節配列は核酸配列に作動的に連結 している。発現調節配列は、好適なプロモーター、エンハンサー、転写ターミネーター、 蛋白質コード遺伝子の前の開始コドン (即ち、ATG)、イントロンのスプライシングシグナ ル、及び停止コドンなどを含むことができる。

[0057]

当業者に周知の方法を使用して、蛍光指示薬のコード配列と、適当な転写・翻訳調節シ グナルを含む発現ベクターを構築することができる。これらの方法としては、インビトロ 組み換えDNA技術、合成技術、インビボ組み換え・遺伝組み換えなどが挙げられる(例 えば、Maniatis, 他, Molecular Cloning A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor La boratory, N.Y., 1989に記載の技術を参照)。組み換えDNAによる宿主細胞の形質転換 は当業者に周知の慣用技術によって行うことができる。宿主細胞が大腸菌などの原核細胞 である場合、DNAを取り込むことができるコンピテント細胞は、対数増殖期後に回収し 、当業者に周知のCaCl2法で処理した細胞を用いて作製することができる。あるいは 、MgCl2又はRbClを使用することもできる。形質転換は、宿主細胞のプロトプラ ストを作成後、またはエレクトロポレーションにより行うことができる。

[0058]

宿主細胞が真核細胞である場合、リン酸カルシウム共沈殿法、マイクロインジェクショ ン、エレクトロポレーション、リポソーム又はウイルスベクターに封入したプラスミドの 挿入などのDNAトランスフェクション法を使用することができる。真核細胞は、本発明 の融合ポリペプチドをコードするDNA配列と、単純ヘルペスチミジンキナーゼ遺伝子な どの適当な表現型をコードする外来DNA分子とを一緒にトランスフェクションすること ができる。サルウイルス40(SV40)又はウシパピローマウイルスなどの真核ウイル



[0059]

微生物又は真核細胞で発現させた本発明のポリペプチドの単離及び精製方法は任意の慣 用方法を使用することができ、例えば、プレパラティブクロマトグラフィー分離及び免疫 学的分離(モノクローナル又はポリクローナル抗体又は抗原を使用することを含むものな ど) などが挙げられる。

[0060]

蛍光指示薬をコードする配列を発現させるために、各種の宿主/発現ベクター系を使用 することができる。例えば、蛍光指示薬をコードする配列を含む組み換えバクテリオファ ージDNA、プラスミドDNA、又はコスミドDNA発現ベクターで形質転換した細菌;蛍光指示 薬をコードする配列を含む組み換え酵母発現ベクターで形質転換した酵母;蛍光指示薬を コードする配列を含む組み換えウイルス発現ベクター(例えば、カリフラワーモザイクウ イルス、CaMV;タバコモザイクウイルス、TMV)を感染させた植物細胞、又は蛍光指示薬を コードする配列を含む組み換えプラスミド発現ベクター(例えば、Tiプラスミド)で形質 転換した植物細胞;蛍光指示薬をコードする配列を含む組み換えウイルス発現ベクター(例えば、バキュロウイルス)を感染させた昆虫細胞系;あるいは、蛍光指示薬をコードす る配列を含む組み換えウイルス発現ベクター(例えば、レトロウイルス、アデノウイルス 、ワクシニアウイルス)を感染させた動物細胞系などが挙げられるが、これらに限定され るものではない。

[0061]

使用する宿主/ベクター系に応じて、適当な転写及び翻訳要素(例えば、構成的又は誘 尊性プロモーター、転写エンハンサー要素、転写ターミネーターなど) を発現ベクター中 で使用することができる(例えば、Bitter, 他, Methods in Enzymology 153:516-544, 19 87を参照)。例えば、細菌系にクローニングする場合、バクテリオファージλ、plac、ptr p、ptac (ptrp-lacハイブリッドプロモーター)のpLなどの誘導性プロモーターを使用する ことができる。哺乳動物細胞系にクローニングする場合、哺乳動物細胞のゲノムに由来す るプロモーター(例えば、メタロチオネインプロモーター)又は哺乳動物ウイルスに由来 するプロモーター(例えば、レトロウイルスロングターミナルリピート;アデノウイルス 後期プロモーター;ワクシニアウイルス7.5 Kプロモーターなど)を使用することができ る。組み換えDNA又は合成技術で作製したプロモーターを使用して蛍光指示薬をコードす る挿入配列を転写させることもできる。

[0062]

細菌系では、発現する蛍光指示薬の意図する用途に応じて多数の発現ベクターを有利に 選択することができる。例えば、大量の蛍光指示薬を産生させる場合には、容易に精製さ れる融合蛋白質産物の高量の発現を指令するベクターが望ましい。蛍光指示薬の回収を助 ける切断部位を含むように加工したものが好ましい。

[0063]

酵母では、構成的又は誘導性のプロモーターを含む多数のベクターを使用することがで きる。例えば、Current Protocols in Molecular Biology, Vol. 2, Ed. Ausubel, 他, G reene Publish. Assoc. & Wiley Interscience, Ch. 13, 1988; Grant, 他., Expression and Secretion Vectors for Yeast, in Methods in Enzymology, Eds. Wu & Grossman, 31987, Acad. Press, N.Y., Vol. 153, pp.516-544, 1987; Glover, DNA Cloning, Vol. II, IRL Press, Wash., D.C., Ch. 3, 1986;並びに、Bitter, Heterologous Gene Expres sion in Yeast, Methods in Enzymology, Eds. Berger & Kimmel, Acad. Press, N.Y., V ol. 152, pp. 673-684, 1987; 及び The Molecular Biology of the Yeast Saccharomyce s, Eds. Strathern 他., Cold Spring Harbor Press, Vols. I and II, 1982などを参照 することができる。ADH又はLEU2などの構成的酵母プロモーターあるいはGALなどの誘導性 プロモーターを使用することができる(Cloning in Yeast, Ch. 3, R. Rothstein In: DNA

Cloning Vol.11, A Practical Approach, Ed. DM Glover, IRL Press, Wash., D.C., 19 86)。あるいは、酵母の染色体への外来DNAの組み込みを促進するベクターを使用すること もできる。

[0064]

植物の発現ベクターを使用する場合、蛍光指示薬をコードする配列の発現は、プロモー ターにより促進することができる。例えば、CaMVの35S RNA及び19S RNAプロモーターなど の ウイルスプロモーター(Brisson, 他, Nature 310:511-514, 1984)、又はTMVに対する コート蛋白質プロモーター(Takamatsu, 他, EMBO J. 6:307-311, 1987)を使用できる。あ るいは、RUBISCOの小型サプユニット (Coruzzi, 他, 1984, EMBO J. 3:1671-1680; Brogl ie, 他, Science 224:838-843, 1984)などの植物プロモーター、又はヒートショックプロ モーター (例えば、大豆hsp17.5-E 又はhsp17.3-B (Gurley, 他, Mol. Cell. Biol. 6:55 9-565, 1986)など)を使用してもよい。これらの構築物は、Tiプラスミド、Riプラスミド 、植物ウイルスベクター、直接DNA形質転換、マイクロインジェクション、エレクトロポ レーションなどによって植物に導入することができる。これらの技術については、例えば Weissbach & Weissbach, Methods for Plant Molecular Biology, Academic Press, NY , Section VIII, pp. 421-463, 1988;及びGrierson & Corey, Plant Molecular Biology, 2d Ed., Blackie, London, Ch. 7-9, 1988などに記載されている。

[0065]

昆虫系を使用して蛍光指示薬を発現することも可能である。例えば、オートグラファカ リフォルニア核多角体病ウイルス(AcNPV)をベクターとして使用して外来遺伝子を発現す ることができる。このウイルスは、Spodoptera frugiperda 細胞で生育する。蛍光指示薬 をコードする配列をこのウイルスの非本質領域(例えば、多角体病遺伝子)中にクローニ ングし、AcNPVプロモーターの制御下に置く。蛍光指示薬をコードする配列を正しく挿入 した場合、多角体病遺伝子は不活化し、未閉塞の組み換えウイルスが産生する。これらの 組み換えウイルスを使用してSpodoptera frugiperda細胞に感染させ、その細胞内で挿入 した遺伝子を発現させることができる (例えば、Smith, 他, J. Viol. 46:584, 1983;及 び米国特許第 4,215,051号を参照)。

[0066]

真核細胞系、好ましくは哺乳動物細胞の発現系を使用することにより、発現した哺乳動 物の蛋白質の適切な翻訳後修飾を行うことが可能になる。一次転写物の適切なプロセシン グ、グリコシル化、リン酸化、及び遺伝子産物の分泌のための細胞機構を有する真核細胞 を、蛍光指示薬の発現のための宿主細胞として使用することが好ましい。そのような宿主 細胞株としては、CHO、VERO、BHK、 HeLa、COS、MDCK、Jurkat、HEK-293、並びにWI38な どが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

[0067]

組み換えウイルス又はウイルス要素を利用して発現を指令する哺乳動物細胞系を構築す ることができる。例えば、アデノウイルス発現ベクターを使用する場合、蛍光指示薬をコ ードする配列をアデノウイルス転写/翻訳調節複合体(例えば、後期プロモーター及び3 つのリーダー配列など)に連結することができる。このキメラ遺伝子をインビトロ又はイ ンビボ組み換えによりアデノウイルスゲノムに挿入することができる。ウイルスゲノムの 非本質領域(例えば、E1又はE3領域)への挿入により感染宿主で生存可能で蛍光指示薬を 発現することができる組み換えウイルスが得られる(例えば、Logan & Shenk, Proc. Natl . Acad. Sci. USA, 81: 3655-3659, 1984を参照)。あるいは、ワクシニアウイルス7.5 K プロモーターを使用することができる(例えば、Mackett, 他, Proc. Natl. Acad. Sci. U SA,79:7415-7419, 1982; Mackett, 他, J. Virol. 49:857-864, 1984; Panicali, 他, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 79: 4927-4931, 1982を参照)。染色体外要素として複製す る能力を有するウシパピローマウイルスに基づくベクターを使用することも可能である(Sarver, 他, Mol. Cell. Biol. 1: 486, 1981)。このDNAをマウス細胞に導入した直後に 、プラスミドは細胞当たり約100~200コピー複製する。挿入したcDNAの転写には、 プラスミドが宿主の染色体に組み込まれることは必要ではなく、これにより高レベルの発 現が生み出される。これらのベクターは、neo遺伝子などの選択マーカーをプラスミド中 に含めることによって安定した発現のために使用することができる。あるいは、レトロウ イルスゲノムを改変して、宿主細胞内での蛍光指示薬遺伝子の発現を誘導及び指令するこ とができるベクターとして使用することができる(Cone & Mulligan, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 81:6349-6353, 1984)。高レベルの発現は、メタロチオニンIIAプロモーター及 びヒートショックプロモーターなどの誘導性プロモーターを使用することによって達成す ることができる。

[0068]

組み換え蛋白質の長期間の高収量の生産のためには、安定な発現が好ましい。ウイルス の複製起点を含む発現ベクターを使用する代わりに、宿主細胞は、適当な発現調節要素(例えば、プロモーター、エンハンサー、配列、転写ターミネーター、ポリアデニレーショ ン部位など)および選択マーカーで調節された蛍光指示薬cDNAで形質転換することができ る。組み換えプラスミド中の選択マーカーは選択に対する耐性を付与し、細胞が染色体に プラスミドを安定に組み込み、成長してコロニーを形成し、これをクローニングして細胞 株として樹立することができる。例えば、外来DNAの導入後、組み換え細胞を富裕培地で 1~2日間増殖させ、その後に選択培地に切り替えることができる。多数の選択系を使用 することができるが、例えば、単純ヘルペスチミジンキナーゼ (Wigler, 他, Cell, 11: 223, 1977)、ヒポキサンチン・グアニン・ホスホリボシルトランスフェラーゼ(Szybalsk a & Szybalski, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 48:2026, 1962)、及びアデニンホスホリ ボシルトランスフェラーゼ(Lowy, 他, Cell, 22: 817, 1980) 遺伝子をそれぞれ、tk-, h gprt- 又はaprt細胞で使用することができる。また、代謝拮抗物質耐性を、メソトレキセ ートに対する耐性を付与するdhfr (Wigler, 他, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77: 3567 , 1980; O'Hare, 他, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 8: 1527, 1981) 、ミコフェノール 酸に対する耐性を付与するgpt (Mulligan & Berg, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 78: 20 72, 1981)、アミノグルコシドG-418 に対する耐性を付与するneo (Colberre-Garapin, 他 , J. Mol. Biol., 150:1, 1981)、及びハイグロマイシンに対する耐性を付与するhygro (Santerre, 他, Gene, 30: 147, 1984) 遺伝子の選択の基礎として使用することができる。

[0069]

近年、さらに別の選択遺伝子が報告されている。例えば、細胞がトリプトファンの代わ りにインドールを使用することを可能にするtrpB、細胞がヒスチジンの代わりにヒスチノ ールを使用することを可能にするhisD (Hartman & Mulligan, Proc. Natl. Acad. Sci. U SA, 85:8047, 1988)、並びに、オルニチンデカルボキシラーゼインヒビターである 2 ー (ジフルオロメチル)-DL-オルニチンに対する耐性を付与するODC (ornithine decarbo xylase) (McConlogue L., In: Current Communications in Molecular Biology, Cold Sp ring Harbor Laboratory, ed., 1987)などが挙げられる。

[0070]

本発明の蛍光指示薬ポリペプチドをコードするDNA配列は、適当な宿主細胞にDNA 導入することによりインビトロで発現することができる。即ち、本発明の組み換え蛍光蛋 白質は、大腸菌などの原核細胞、又は酵母や哺乳動物細胞などの真核細胞において核酸を 発現することによって作製することができる。

[0071]

構築物は、蛍光指示薬の単離を簡単にするためのタグを含んでいてもよい。例えば、6 個のヒスチジン残基からなるポリヒスチジンタグを蛍光蛋白質のアミノ末端に付加するこ とができる。ポリヒスチジンタグにより、ニッケルキレートクロマトグラフィーにより一 回の操作で蛋白質を簡単に単離することが可能になる。

[0072]

好ましくは、本発明の蛍光指示薬は、組み換えDNA技術で作製した融合蛋白質である。 ここで、シングルポリペプチドは、ドナー成分、ペプチドリンカー成分及びアクセプター 成分を含む。ドナー成分は、ポリペプチド中のアクセプター成分に対してアミノ末端側に 位置することができる。そのような融合蛋白質は通常以下のような構造を有する: (アミ

ノ末端)ドナー蛍光蛋白質―ペプチドリンカー成分ーアクセプター蛍光蛋白質(カルボキ シ末端)。あるいは、ドナー成分は、融合蛋白質中のアクセプター成分に対してカルボキ シ末端に位置してもよい。そのような融合蛋白質は通常以下の構造を有する:(アミノ末 端)アクセプター蛍光蛋白質ーペプチドリンカー成分ードナー蛍光蛋白質(カルボキシ末 端)。さらに、アミノ末端及び/又はカルボキシ末端に付加的なアミノ酸配列(例えば、 ポリヒスチジンタグなど)を含む融合蛋白質も本発明に包含される。

[0073]

組み換え核酸によってコードされる蛍光指示薬は、ドナー蛍光蛋白質、アクセプター蛍 光蛋白質及びペプチドリンカー成分の発現をコードする配列を含む。各構成要素は、融合 蛋白質への発現により、ドナー成分が励起する際にドナー及びアクセプター成分がFRETを 示すように選択される。組み換え核酸は、組み換え核酸に作動的に連結した発現調節配列 を含む発現ベクター内に組み込むことができる。発現ベクターは、適当なプロモーター、 複製配列、マーカーなどを含むことによって原核細胞または真核細胞で機能するように構 成することができる。

[0074]

発現ベクターは、組み換え核酸の発現のために宿主細胞にトランスフェクションするこ とができる。宿主細胞は、蛍光指示薬融合蛋白質を精製するために高レベルの発現のため に選択することができる。大腸菌 (E. coli) はこの目的に有用である。あるいは、宿主 細胞は、その他の原核細胞でも真核細胞でもよい。細胞は培養細胞でもインビボの細胞で もよい。以下の実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明は実施例によって限定 されるものではない。

【実施例】

[0075]

A. 方法

(1) 遺伝子の構築

cpVenus変異体の5'領域のcDNAを、BamHI部位を含有するセンスプラ イマー及び天然のN-及びC-末端の間にリンカー(GGSGG)をコードする配列を含 むリバースプライマーを用いて、PCRにより増幅した。PCRにより、これらの3'領 域のcDNAは、リンカーをコードする配列により5′末端を、EcoRI部位を含む配 列により3'末端を、PCRにより伸長した。cpVenus変異体の完全なcDNAは 、BamHI及びEcoRI含有プライマーを有する2種のPCR産物の混合物を用いて 増幅した。制限処理された産物を、pRSETB (Invitrogen)のBamHI/EcoR I部位にインフレームでクローニングし、cp49Venus、cp157Venus、 cp173Venus、cp195Venus、及びcp229Venusを作製した。 次いで、cp49Venus、cp157Venus、cp173Venus、cp19 5 Venus又はcp229 VenusのcDNAの5'末端をPCRにより修飾して、 SacI部位を導入した。SacI認識部位によりコードされるこのN-末端EL(G1 u-Leu)配列の後ろには、5種の変異体において、Met残基、次いでそれぞれTh r 4 9、Gln 1 5 7、Asp 1 7 3、Leu 1 9 5 及びIle 2 2 9 が続いている。S acI/EcoRI断片をYC3. 12/pRSETB中のVenusをコードしている 遺伝子と置換して、それぞれYC3.20、YC3.30、YC3.60、YC3.70 、及びYC3.90を作製した。YC2.60及びYC4.60は、CaMドメインを交 換することにより、YC3. 60から作製した。哺乳動物での発現のため、YC3. 12 及びYC3.60のcDNAをpcDNA3 (Invitrogen) にサプクローニングした。Y C3.60を原形質膜下に局在させるため、Ki-RasのCAAXボックスを、リンカ -配列(GTGGSGGGTGGSGGGT) (配列番号40)を介してYC3.60の カルボキシル末端に融合させた。

[0076]

(2) 蛋白質発現、インビトロ分光法、C a 2+及び p H滴定

N-末端にポリヒスチジンタグを持つ組み換えYC蛋白質を、既報の通り(Miyawaki A 出証特2004-3104732

.,他、(1997) Nature 388, 882-887)、室温でEscherichia coli [JM109(DE3)]に発現さ せ、精製し、分光学的に同定した。BECON (Takara)を用いて、440DF20励起フィルタ -及び535DF25発光フィルターを使用して、定常状態の蛍光分極を測定した。Ca2+滴定 は、0,09ビス(2-アミノエチル)エチレングリコール-N,N,N9,N9四酢酸(EGTA)、N-(2 -ヒドロキシエチル)エチレンジアミン-N, N9, N9三酢酸 (EDTA-OH) 又はニトリロ三 酢酸 (NTA) を用いて調製したCa²+フリー及びCa²+飽和の緩衝液の相互希釈により 実施した。p H 滴定は、既報の通り (Nagai, T, 他、(2001) Proc. Natl. Acad. Sci. US A 98, 3197-3202)、pH5.8~8.4で調製した一連の緩衝液を用いて行った。

[0077]

(3) 細胞培養及びトランスフェクション

He La細胞は、10%の熱不活化ウシ胎児血清を含有するDulbeccoの改変Eagle培地 で増殖させた。細胞に、Superfect (QIAGEN)を用いてYC3.60又はYC3.12をコ ードする発現ベクターをトランスフェクションした。

[0078]

(4) 画像化

トランスフェクション後2~4日間、Hankの平衡塩溶液緩衝液(GIBCO)中のHeL a細胞を画像化した。UApo40x, 1.35NA油浸対物レンズを用いた I X - 7 0 倒立顕微鏡(オ リンパス)上で、広視野蛍光観察を行った。YCによる二重発光画像化は、440DF2 0励起フィルター、455DRLPダイクロイックミラー及び、2個の発光フィルター(CFPに対して480DF30、YFPに対して535DF25)を、フィルター交換装 置(Lambda 10-2, Sutter instruments)を用いて交互に使用して行なった。干渉フィルタ ーはOmega Opticalから入手した。YCからの蛍光発光を、冷却CCDカメラ(Cool SNAP fx, Roper Scientific)を用いて画像化した。画像の取得及び解析はMetamorph/Metafluor 5.0ソフトウェア(Universal Imaging)を用いて行なった。共焦点FRETビデオ画像は、 PlanApo 60x, 1.4NA油浸対物レンズを備えたIX-71(オリンパス)、回転円盤型共焦点装置(CSU21, 横河)、ダイオードポンプ固体レーザー(430nm、日立)、及び3 C C D カラーカメ ラ(ORCA-3CCD、浜松ホトニクス)を用いて取得した。画像の取得と解析はAquacosmos 2.5 ソフトウェア(浜松ホトニクス)を用いて行なった。

[0079]

B. 結果

(1) YC3. 12及び新規YC変異体の構造とスペクトル特性(図1)

野生型のN末端及びC末端を結合するためのGGSGGペプタペプチドリンカーを用い て、Venusに対して円順列変異を行なった。新末端は、βーバレルの表面に露出した ループ領域に導入した。cp49Venus、cp157Venus、cp173Ven us、cp195Venus、及びcp229Venusは、それぞれThr49、G1 n 1 5 7、Asp 1 7 3、Leu 1 9 5 及び I 1 e 2 2 9 の新たなN末端を有する。細菌 及び哺乳類培養細胞で発現した場合、これらの蛋白質は、効率的に成熟し、酸性化に対す る耐性は親蛋白質Venusと同程度であった。Met1、Thr49、Gln153、 Asp173、Leu195及びIle229はβ-バレルの異なる部位に存在するので 、Venusに加えてこれらのcpVenus蛋白質を使用することにより、YC複合体 中でYFPの相対的な空間方向に顕著な変化をもたらすことができる。特に、Thr49 及びAsp173は、他の残基から β -バレルの他端に移動している(図1A)。

[0080]

親YCとしては、単相性のCa²⁺感度のために、YC3.12 (Nagai, T., 他、(2002) Nat. Biotechnol. 20, 87-90) を初めに使用した。これは、CaMの三番目のCa²⁺結 合部位中に保存されたグルタミン酸(E104)の変異を有し、YC3グループに属する 。YC3. 12中のVenusを、cp49Venus、cp157Venus、cp1 73 Venus、cp195 Venus及びcp229 Venusで置換して、YC3. 20、YC3.30、YC3.60、YC3.70及びYC3.90を作製した(図1B)。これらの新規YCは全て、YC3.12と同様に、細菌中で効率的に発現し、フォー ルディングする。次に、インビトロ実験でこれらのCa²⁺感度を試験した。意外にも、Y C3.60では、Ca²⁺が0と飽和濃度の間でCFPに対するYFPの放射比が数倍増加 し、YC3.30、YC3.70及びYC3.90ではYC3.12と同様のダイナミッ クレンジを示した。YC3.~20は Ca^{2+} に僅かな応答のみを示した(図1C)。Venusの代わりにcp173Venusに置換すると、一般的にはCFPからのFRETに 好適であったが、この効果は、複合体のCa²⁺欠乏型 (Rmin: 0. 87 (YC3. 12) 対1. 4 (YC3. 60)) の場合よりも複合体のCa²⁺飽和型 (Rmax: 1. 8 (Y C3.12)対9.3 (YC3.60))の場合の方が顕著であった(表2A)。CFP とYFPの発色団の間の相対角度を試験するために、CFPの440nmにおける励起と 、YFPの535nmにおける発光により、定常状態の偏光度(異方性)を測定した。C a²⁺依存性の異方性の減少は、CFPに対するYFPの発光比の増加と相関していた(図 1 D) 。

[0081]

YC3.60の発光比(535/480)は、見掛けの解離定数(K'd)が0.25 μM、Hill定数(n)が1.7と共に単相性のCa²⁺依存性を示した(図1E、丸) 。YC3.60のCa²⁺親和性を変化させるために、変異型CaMを野生型CaM又は一 番目のCa²⁺結合ループに変異を含有するCaM(E31Q)の何れかで置換した(Miya waki A., 他、(1997) Nature 388, 882-887)。得られたYCは、YC2及びYC4グル ープに属し、それぞれYC2.60及びYC4.60と称する。YC2.60はほぼ単相 性の応答を示した(K'd, 40 nM; n, 2.4)。0.2 ~ 0.3 μ Mにおいて、滴 定曲線に小さな窪みがあり(図1E、三角)、元のCaM-M13ハイブリッド蛋白質の 二相性のCa²⁺感度が連想させる(Miyawaki A., 他、(1997) Nature 388, 882-887;及 びPorumb, T.,他、(1994) Protein Eng. 7, 109-115)。既報の通り(Miyawaki A., 他、 (1997) Nature 388, 882-887;及びPorumb, T.,他、(1994) Protein Eng. 7, 109-115) 、YC4. 60中のE31Qは、明白な二相性の応答(K'd, 58nM;n, 1.7; K'd, 14.4μM; n, 0.87) と共に著しく低いCa²⁺親和性を示した(図1E 、四角)。YC3.60で達成された高いダイナミックレンジ(570%)はYC2.6 0で維持されたが、YC4.60(ダイナミックレンジ、360%)においては若干減衰 した。YC4.60の高親和性成分及び低親和性成分は、応答の41%及び59%に寄与 していた。cpVenus蛋白質は、EYFP-V68L/Q69K(EYFP. 1)又 はVenusと同様の酸感度 (pKa=6.0) を示したので、YC3.60は、YC3 . 1及びYC3. 12と同じpH耐性であることが期待された。図1FのpH滴定曲線は 、生理的なpH範囲(6.5~8.2)において Ca^{2+} の存在下及び非存在下においてYFP/CFP比が有意に変化しないことを示している。しかし、YC3. 1及びYC3. 12と比較すると、YC3.60はpH変化によってノイズを圧倒する大きなCa2+依存 性応答を示し、S/N比が著しく向上する。YCの変異体の特性を表2A及び2Bに示す 。表2のAは、従来のYC変異体及び新規のYC変異体のCa²+応答を示す。表2のBは 、YC3.60及びその誘導体の対Ca²⁺親和性を示す。

[0082]

【表2】

Table 2A

IBDIEZA					
•	Rmin	Rmax	dynamic range (%)	anisc -Ca ²⁺	tropy +Ca ²⁺
YC3.12	0.9	1.8	100	0.23	0.17
YC3.20	1.3	1.4	10	0.06	0.10
YC3.30	1.1	2.6	140	0.16	0.07
YC3.60	1.4	9.3	560	0.12	- 0.05
YC3.70	1.2	2.4	100	0.15	0.09
YC3.90	1.0	1.7	70	0.17	0.10

Table 2B

	K'd (nM)	fraction (%)	Hill coef
YC2.60	40		2.4
YC3.60	250	-	1.7
	60	40	1.7
YC4.60	14000	60	0.9

【0083】 (2) YC3. 60及びYC3. 12を発現しているHe La細胞中のCa²⁺動態の比較 測定(図2)

YC3. 12よりもYC3. 60が優位であることは、HeLa細胞の細胞質内の遊離 Ca^{2+} の濃度($[Ca^{2+}]_cs$)を観察した実験において、明瞭に実証された。YC3. 60又はYC3. 12をコードする同量のcDNAをトランスフェクトしたHeLa細胞は、細胞質内区画において明るさの等しい蛍光シグナルを産生した(それぞれ図2A及び2B)。図2C及び2Dは、それぞれYC3. 60及びYC3. 12を発現しているHeLa細胞由来の空間平均YFP/CFP比の時間経過を示す。YC3. 60は、YC3. 12よりも、超極大量のATP(30μ M)に対する応答が非常に大きく、Rminに対するRmaxの比率はほぼ6倍大きかった。この比較は、2種のYC間でのCa²⁺親和性の差異も示している(YC3. 60ではK'd=0. 25 μ Mであるのに対し、YC3. 12ではK'd=1. 25 μ M)。YC3. 60のRmax値及びRmin値は共に、YC3. 12では対応する値において細胞間でのバラつきが見られるのに対して、図3Aに示した3種の細胞及びHeLa細胞においては、同じ顕微鏡システムで実施した4回の他の実験において変化しなかった。(Rmax, 8. 06±0. 16, n=12; Rmin, 1. 37±0. 10, n=12)。

【0084】 (3) YC3. 60を用いたHeLa細胞中の[Ca²⁺]cおよび[Ca²⁺]pmの共焦点画 出証特2004-3104732 像化

YC3.60の大きなダイナミックレンジと明るさは、[Ca2+]c画像化の時間的及び 空間的な両方の解像度の実質的な改良を可能にする。YFPとCFPの画像を迅速かつ同 時に得るために、3個のCCDチップ(RGB:赤、緑及び青)及びプリズムで構成され るカラーカメラを用いた。画像化のために、YFPおよびCFP画像は、それぞれG及び Bチップで捕捉した。また、z軸に沿う空間解像度を改良するために、カメラの前に回転 ディスクユニットを置いた。YC3.60を発現するHeLa細胞の共焦点の実色画像を 図3日に示す。蛍光は細胞質内区画に均一に分布したが、ミトコンドリア並びに核からは 除外されていた。ビデオ速度で得た一連の疑似色の比率画像(図3A)は、ヒスタミンに よる刺激後に、[C a²⁺]cの増加が個々の細胞内に出現して増加していく様子を示す。増 殖速度は、一個の細胞内の6列に並んだ関心領域(ROI)の[Ca²+]cの時間経過から 30μm/sであると計算された(図3B及び3C)。

[0085]

YC3.60の利点を実証するために、Ki-Rasの膜アンカー配列を指示薬のC-末端に融合させすることにより、YC3. 60を原形質膜へターゲッティングさせた (Y C3.60'pm)。同様の膜ターゲッティング手法を用いた場合、従来のYCでは原形質膜 下のCa²⁺動態を観察できなかった。YC3.60pmの蛍光は周辺構造及び糸状足構造ま で分布していた(図3D)。原形質膜下の遊離C a 2+ 濃度([C a 2+]pm)を定量的に測定 した(図3E)。ヒスタミンの適用前の[Ca²⁺]pmは[Ca²⁺]cの基礎量より僅かに高か った。これは、顕微鏡では見えない環境中に高[C a 2+]のマイクロドメインが存在するこ とを示唆している可能性がある (Marsault, R.,他、(1997)EMBO J. 16, 1575-1581)。[Ca²⁺]pmにおける同様の変化が糸状足構造体においても観察された(図3F)。

【図面の簡単な説明】

[0086]

【図1】図1は、YC3.12及び新規YC変異体の構造とスペクトル特性を示す。 図1のAは、元のN末端 (Met1)及び新規N末端 (Thr49、Gln157、 Asp173、Leu195、及びIle229)を有するGFPの三次元構造を示 す。図1のBは、YC3.12 (配列番号41)、YC3.20 (配列番号42)、 YC3.30 (配列番号43)、YC3.60 (配列番号44)、YC3.70 (配 列番号45)、及びYC3.90(配列番号46)のドメイン構造を示す。XCaM はXenopus calmodulinを示す。E104Qは、三番目のCa2+結合ループの位置12 における保存された二座グルタミン酸(E104)からグルタミンへの変異を示す。 図1のCは、Ca²⁺がゼロ(点線)及び飽和(実線)におけるYC変異体の発光スペ クトル (435 n m で励起) を示す。図1のDは、C a 2+がゼロ及び飽和におけるY C変異体(YC3.12、YC3.20、YC3.30、YC3.60、YC3.7 0及びYC3.90)の蛍光異方性を示す。図1のEは、pH7.4におけるYC2. . 60 (三角)、YC3.60 (丸)及びYC4.60 (四角)のCa²⁺滴定曲線を 示す。図1のFは、Ca²⁺がゼロ及び飽和におけるYC3.60のpH滴定曲線を示 す。

【図2】図2は、YC3.60及びYC3.12を発現するHeLa細胞中における Ca²⁺動態の比較測定を示す。図2のA及びBは、YC3.60(A)及びYC3. 12 (B) を用いて得た蛍光画像を示す(励起490nm、発光535nm)。目盛 棒は10μm。図2のC及びDは、30μMのATPで誘導したHeLa細胞中のY C3.60(C)及びYC3.12(D)を用いて報告されたCa2+の過渡応答を示 す。上段:Rmax及びRmin値(それぞれ黒矢頭及び白矢頭で表示)についての発光比 (535/480nm) の変化。下段: CFP及びcp173Venus (C)、及 びCFP及びVenus (D) の蛍光強度の変化。画像取得間隔は5秒。

【図3】図3は、YC3.60を用いたHeLa細胞中の[Ca²+]c及び[Ca²+]p mの共焦点画像観察を示す。図3のAは、[C a 2+] c の伝播を示す一連の共焦点疑似 色比率画像を示す。これらの画像はビデオレートで取得した。図3のBは、He La

細胞の実色画像を示す。上段の細胞には、伝播速度を測定するため6つのROIを設置した。目盛棒: $10\,\mu$ m。図3のCは、Bで表示した6つのROI中の[Ca²+] cの変化の時間経過を示す。 R_{max} 及び R_{min} はそれぞれ黒矢頭及び白矢頭で表示する。左側の縦軸は $[Ca²+]_c$ をnMで目盛付けしている。黒い水平の棒は、Aにおいて比率画像が示されている間の時間を表示する。図3のDは、YC3.6 0_{pm} を発現するHeLa細胞の実色画像を示す。目盛棒: $5\,\mu$ m。図3のEは、Dにおいて円で表示した周辺領域中の、 $[Ca²+]_pm$ のヒスタミンに誘導された変化を示す。 R_{max} 及び R_{min} は、それぞれ黒矢頭及び白矢頭で表示する。左の縦軸は $[Ca²+]_pm$ をnMで目盛付けしている。図3のFは、糸状足構造体中の $[Ca²+]_pm$ の変化を示す一連の共焦点疑似色比率画像を示す。

```
【配列表】
 [0087]
<110> RIKEN et al.
<120> A fluorescent indicator using FRET
<130> A31659A
<160> 46
<210> 1
<211> 26
<212> PRT
<213> animal
<400> 1
Lys Arg Arg Trp Lys Lys Asn Phe Ile Ala Val Ser Ala Ala Asn Arg
                                                            15
                                       10
Phe Lys Lys Ile Ser Ser Ser Gly Ala Leu
                                   25
              20
 <210> 2
 <211> 20
 <212> PRT
 <213> animal
 <400> 2
 Ala Arg Arg Lys Trp Gln Lys Thr Gly His Ala Val Arg Ala Ile Gly
                                                            15
                                        10
                  5
 Arg Leu Ser Ser
              20
 <210> 3
 <211> 20
 <212> PRT
 <213> animal
 <400> 3
 Ala Arg Arg Lys Leu Lys Gly Ala Ile Leu Thr Thr Met Leu Ala Thr
                                                             15
                                        10
                   5
  Arg Asn Phe Ser
              20
  <210> 4
  <211> 17
  <212> PRT
  <213> animal
  <400> 4
  Gly Val Arg Asn Ile Lys Ser Met Trp Glu Lys Gly Asn Val Phe Ser
                                                              15
                                         10
                   · 5
  Ser
  <210> 5
  <211> 20
   <212> PRT
   <213> animal
```

```
<400> 5
Ala Arg Arg Lys Leu Lys Ala Ala Val Lys Ala Val Val Ala Ser Ser
                                                           15
                                      10
Arg Leu Gly Ser
             20
<210> 6
<211> 26
<212> PRT
<213> animal
<400> 6
Phe Met Asn Asn Trp Glu Val Tyr Lys Leu Leu Ala His Ile Arg Pro
                                                            15
                                       10
Pro Ala Pro Lys Ser Gly Ser Tyr Thr Val
                                   25
              20
 <210> 7
 <211> 24
 <212> PRT
 <213> animal
 <400> 7
 Ala Arg Lys Glu Val Ile Arg Asn Lys Ile Arg Ala Ile Gly Lys Met
                                                             15
                                        10
                   5
 Ala Arg Val Phe Ser Val Leu Arg
               20
 <210> 8
 <211> 26
 <212> PRT
  <213> animal
  <400> 8
 Leu Arg Arg Leu Ile Asp Ala Tyr Ala Phe Arg Ile Tyr Gly His Trp
                                                             15
  Val Lys Lys Gly Gln Gln Gln Asn Arg Gly
                                    25
               20
  <210> 9
  <211> 27
  <212> PRT
  <213> animal
  <400> 9
  Arg Gly Lys Phe Lys Val Ile Cys Leu Thr Val Leu Ala Ser Val Arg
                                                              15
                                         10
  Ile Tyr Tyr Gln Tyr Arg Arg Val Lys Pro Gly
                                     25
                20
   <210> 10
   <211> 28
   <212> PRT
```

<213> animal

```
<400> 10
Leu Arg Arg Gly Gln Ile Leu Trp Phe Arg Gly Leu Asn Arg Ile Gln
                                                           15
Thr Gln Ile Lys Val Val Asn Ala Phe Ser Ser Ser
                                  25
             20
<210> 11
<211> 21
<212> PRT
<213> animal
<400> 11
Arg Arg Lys His Leu Gln Arg Pro Ile Phe Arg Leu Arg Cys Leu Val
                                                            15
                                       10
Lys Gln Leu Glu Lys
              20
 <210> 12
 <211> 21
 <212> PRT
 <213> animal
 <400> 12
 Thr Glu Lys Met Trp Gln Arg Leu Lys Gly Ile Leu Arg Cys Leu Val
                                                             15
                                       10
                   5
   1
 Lys Gln Leu Glu Lys
              20
 <210> 13
 <211> 23
 <212> PRT
 <213> animal
 <400> 13
 Lys Arg Arg Ala Ile Gly Phe Lys Lys Leu Ala Glu Ala Val Lys Phe
                                                             15
                                        10
 Ser Ala Lys Leu Met Gly Gln
               20
  <210> 14
  <211> 28
  <212> PRT
  <213> animal
  <400> 14
  Ile Lys Pro Ala Lys Arg Met Lys Phe Lys Thr Val Cys Tyr Leu Leu
                                                              15
                                         10
  Val Gln Leu Met His Cys Arg Lys Met Phe Lys Ala
                                     25
               20
  <210> 15
  <211> 22
  <212> PRT
```

<213> animal

```
<400> 15
Ala Cys Ile Asp Leu Leu Trp Lys Ile Ala Arg Ala Gly Ala Arg Ser
                                                           15
                                      10
Ala Val Gly Thr Glu Ala
             20
<210> 16
<211> 27
<212> PRT
<213> animal
<400> 16
Lys Ala His Lys Ala Ala Thr Lys Ile Gln Ala Ser Phe Arg Gly His
                                                           15
                                       10
Ile Thr Arg Lys Lys Leu Lys Gly Glu Lys Lys
                                   25
              20
 <210> 17
 <211> 24
 <212> PRT
 <213> animal
 <400> 17
 Lys Thr Ala Ser Pro Trp Lys Ser Ala Arg Leu Met Val His Thr Val
                                                            15
                                       10
                  5
 Ala Thr Phe Asn Ser Ile Lys Glu
              20
 <210> 18
 <211> 25
  <212> PRT
  <213> animal
  <400> 18
 Lys Lys Lys Lys Arg Phe Ser Phe Lys Lys Ser Phe Lys Leu Ser
                                                             15
                                        10
  Gly Phe Ser Phe Lys Lys Ser Lys Lys
                                    25
               20
  <210> 19
  <211> 24
  <212> PRT
  <213> animal
  <400> 19
  Lys Lys Lys Lys Phe Ser Phe Lys Lys Pro Phe Lys Leu Ser Gly
                                                             15
                                         10
  Leu Ser Phe Lys Arg Asn Arg Lys
                20
   <210> 20
   <211> 31
   <212> PRT
   <213> animal
```

```
<400> 20
Lys Gln Gln Lys Glu Lys Thr Arg Trp Leu Asn Thr Pro Asn Thr Tyr
                                                           15
Leu Arg Val Asn Val Ala Asp Glu Val Gln Arg Asn Met Gly Ser
                                                       30
                                  25
             20
<210> 21
<211> 21
<212> PRT
<213> animal
<400> 21
Lys Asp Gln Val Ala Asn Ser Ala Phe Gln Glu Arg Leu Arg Lys His
                                                            15
                                       10
 Gly Leu Glu Val Ile
              20
 <210> 22
 <211> 21
 <212> PRT
 <213> animal
 <400> 22
 Tyr His Arg Leu Arg Asp Leu Leu Leu Ile Val Lys Arg Ile Val Glu
                                                             15
                                        10
                   5
 Leu Leu Gly Arg Arg
               20
  <210> 23
  <211> 23
  <212> PRT
  <213> animal
  <400> 23
  Gln Gln Leu Ala Thr Leu Ile Gln Lys Thr Tyr Arg Gly Trp Arg Cys
                                                             15
                                        10
  Arg Thr His Tyr Gln Leu Met
               20
  <210> 24
  <211> 24
  <212> PRT
  <213> animal
  <400> 24
  Arg Ala Ala Cys Ile Arg Ile Gln Lys Thr Ile Arg Gly Trp Leu Leu
                                                              15
                                         10
  Arg Lys Arg Tyr Leu Cys Met Gln
                20
   <210> 25
   <211> 12
   <212> PRT
```

<213> animal

```
<400> 25
Ile Asn Leu Lys Ala Ala Leu Ala Lys Lys Ile Leu
                                     10
  1
<210> 26
<211> 26
<212> PRT
<213> animal
<400> 26
Gly Ile Gly Ala Val Leu Lys Val Leu Thr Thr Gly Leu Pro Ala Leu
                                                          15
                                      10
Ile Ser Trp Ile Lys Arg Lys Arg Gln Gln
                                  25
              20
<210> 27
 <211> 30
 <212> PRT
 <213> animal
 <400> 27
 His Ser Gln Gly Thr Phe Thr Thr Ser Asp Tyr Ser Lys Tyr Leu Asp
                                                           15
                                       10
 Ser Arg Arg Ala Gln Asp Phe Val Gln Trp Leu Met Asn Thr
                                                       30
                                   25
              20
 <210> 28
 <211> 27
 <212> PRT
 <213> animal
 <400> 28
 His Ser Asp Gly Thr Phe Thr Ser Glu Leu Ser Arg Leu Arg Asp Ser
                                                            15
                                       10
 Ala Arg Leu Gln Arg Leu Leu Gln Gly Leu Val
                                   25
               20
  <210> 29
  <211> 28
  <212> PRT
  <213> animal
  <400> 29
  His Ser Asp Ala Val Phe Thr Asp Asn Tyr Thr Arg Leu Arg Lys Gln
                                                             15
                                        10
  Met Ala Val Lys Lys Tyr Leu Asn Ser Ile Leu Asn
                                    25
                20
   <210> 30
   <211> 33
   <212> PRT
   <213> animal
   <400> 20
   Tyr Ala Asp Gly Thr Phe Ile Ser Asp Tyr Ser Ala Ile Met Asn Lys
                                                    出証特2004-3104732
```

```
15
                                       10
Ile Arg Gln Gln Asp Phe Val Asn Trp Leu Leu Ala Gln Gln Gln Lys
                                                        30
                                   25
              20
Ser
<210> 31
<211> 17
<212> PRT
<213> animal
<400> 31
Lys Leu Trp Lys Lys Leu Leu Lys Leu
                                                             15
                                        10
  1
Gly
<210> 32
 <211> 5
 <212> PRT
 <213> eucaryotic cell
 <400> 32
 Lys Lys Arg Lys
 <210> 33
 <211> 26
 <212> PRT
 <213> eucaryotic cell
 <400> 33
 Met Leu Arg Thr Ser Ser Leu Phe Thr Arg Arg Val Gln Pro Ser Leu
 Phe Arg Asn Ile Leu Arg Leu Gln Ser Thr
                                     25
               20
  <210> 34
  <211> 4
  <212> PRT
  <213> eucaryotic cell
  <400> 34
  Lys Asp Glu Leu
  <210> 35
  <211> 3
  <212> PRT
  <213> eucaryotic cell
  <400> 35
  Ser Lys Leu
  <210> 36
  <211> 4
   <212> PRT
   <213> eucaryotic cell
```

```
<400> 36
Cys Ala Ala Xaa
<210> 37
<211> 2
<212> PRT
<213> eucaryotic cell
<400> 37
Cys Cys
<210> 38
<211> 3
<212> PRT
<213> eucaryotic cell
<400> 38
Cys Xaa Cys
 <210> 39
 <211> 4
 <212> PRT
 <213> eucaryotic cell
 <400> 39
 Cys Cys Xaa Xaa
 <210> 40
 <211> 16
 <212> PRT
 <213> Artificial Sequence
 <400> 40
 Gly Thr Gly Gly Ser Gly Gly Gly Thr Gly Gly Ser Gly Gly Thr
                                                            15
  <210> 41
  <211> 647
  <212> PRT
  <213> Artificial Sequence
  <400> 41
  Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu
                                                             15
  Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Arg Phe Ser Val Ser Gly
                                    25
                20
  Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe Ile
            35
  Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr
                                                 60
                            55
        50
  Leu Thr Trp Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met Lys
                                                                 80
                        70
   65
  Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu
                                                             95
                    85
   Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu
```

Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr Asn Tyr Ile Ser His Asn Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys Asn Gly Ile Lys Ala Asn Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu Asp Gly Ser Val Gln Leu Ala Asp His Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly Pro Val Leu Leu Pro Asp Asn His Tyr Leu Ser Thr Gln Ser Ala Leu Ser Lys Asp Pro Lys Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu Phe Val Thr Ala Ala Arg Met His Asp Gln Leu Thr Glu Glu Gln Ile Ala Glu Phe Lys Glu Ala Phe Ser Leu Phe Asp Lys Asp Gly Asp Gly Thr Ile Thr Thr Lys Glu Leu Gly Thr Val Met Arg Ser Leu Gly Gln Asn Pro Thr Glu Ala Glu Leu Gln Asp Met Ile Asn Glu Val Asp Ala Asp Gly Asn Gly Thr Ile Tyr Phe Pro Glu Phe Leu Thr Met Met Ala Arg Lys Met Lys Asp Thr Asp Ser Glu Glu Glu Ile Arg Glu Ala Phe Arg Val Phe Asp Lys Asp Gly Asn Gly Tyr Ile Ser Ala Ala Gln Leu Arg His Val Met Thr Asn Leu Gly Glu Lys Leu Thr Asp Glu Glu Val Asp Glu Met Ile Arg Glu Ala Asp Ile Asp Gly Asp Gly Gln Val Asn Tyr . 355 Glu Glu Phe Val Gln Met Met Thr Ala Lys Gly Gly Lys Arg Arg Trp Lys Lys Asn Phe Ile Ala Val Ser Ala Ala Asn Arg Phe Lys Lys Ile Ser Ser Ser Gly Ala Leu Glu Leu Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Leu Ile Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr Leu Gly Tyr Gly Leu Gln Cys Phe Ala Arg Tyr Pro Asp His Met Lys Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp 出証特2004-3104732

```
510
                                505
            500
Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu
                                                 525
                            520
        515
Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn
                                             540
                        535
    530
Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr Asn Tyr Asn Ser His Asn Val Tyr
                                                             560
                                         555
                     550
545
Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys Asn Gly Ile Lys Ala Asn Phe Lys Ile
                                                          575
                                     570
                565
Arg His Asn Ile Glu Asp Gly Gly Val Gln Leu Ala Asp His Tyr Gln
                                                      590
                                 585
            580
Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly Pro Val Leu Leu Pro Asp Asn His
                                                  605
                             600
         595
Tyr Leu Ser Tyr Gln Ser Ala Leu Ser Lys Asp Pro Asn Glu Lys Arg
                                              620
                         615
    610
Asp His Met Val Leu Leu Glu Phe Val Thr Ala Ala Gly Ile Thr Leu
                                                              640
                                          635
                     630
625
Gly Met Asp Glu Leu Tyr Lys
                 645
 <210> 42
 <211> 653
 <212> PRT
 <213> Artificial Sequence
 <400> 42
 Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu
                                                            15
 Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Arg Phe Ser Val Ser Gly
 Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe Ile
           35
 Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr
       50
 Leu Thr Trp Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met Lys
                                            75
  65
 Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu
                                                            95
                   85
 Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu
                                                       110
                                   105
              100
  Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly
                                                   125
                               120
          115
  Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr
                                               140
                           135
      130
  Asn Tyr Ile Ser His Asn Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys Asn
                                                                160
                                           155
                       150
  145
  Gly Ile Lys Ala Asn Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu Asp Gly Ser
                                                            175
```

Val Gln Leu Ala Asp His Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly

	1	95						00						20			01	731	
Ser Ly	ys A 10	sp !				21	.5						ZZU						
Val T	hr A	la	Ala	Arg		t Hi		sp	Gln	Le	u T	hr 35	Glu	G1	u (Gln	Ile	A: 24	la 40
225 Glu P	he I	ys	Glu			e Se	er I	.eu	Phe	As 25	sp L		Asp	Gl	у	Asp	Gly 255	T]	hr
Ile T	hr 7	hr	Lys 260		Le	u G	ly 7	ſhr	Val 265	Me		rg	Ser	Le	eu (Gly 270			sn
Pro T			Ala	Glu	ı Le	u G	ln /	Asp 280			le A	lsn	Glu	Va 28	al . 35	Asp	Ala	a A	sp
Gly A	lsn (275 Gly	Thr	· Ile	е Ту		he]		Glu	Pl	he I	Leu	Thr 300	- Me		Met	Ala	a A	rg
Lys N	290 Net 1	Lys	Asp	Th		sp S	95 er	Glu	Glu	G	lu :	lle			lu	Ala	Pho	e A	arg 320
305 Val H	Phe	Asp	Lys			ly A	sn	Gly	Tyr	. I	le :	315 Ser	Ala	a A	la	Gln	Le 33	u P	
His '	Val	Met			5 n Le	eu G	lly	Glu	Lys	s L	30 .eu	Thr	Ası	p G	lu	Glu 350	. Va		Asp
Glu l	Met			y g Gl	u A	la A	lsp	Ile	345 Ası		Sly	Asp	Gl	y G	31n 365	Val		n '	Tyr
Glu	_	355 Phe	. Va	1 G1	n M			360 Thr		a I	.ys	Gly	G1 ⁻ 38	y L			g Ar	g '	Trp
Lys	370	Acn	, Ph	T 1	e A		375 Val	Ser	- A1:	a A	Ala	Asn			Phe	Lys	s Ly	7 S	Ile
285					3	90						395)						400
Ser	Ser	Ser	G1			eu (Glu	Leu	ı Me	t ?	Thr	Gly	Ly	rs I	_eu	Pro	Λ. Ο V3	al 15	rro
Trp	Pro	Thi		u Va)5 al T	hr '	Thr	Le	ı Gl 42	у	410 Tyr	Gly	, Le	eu (Gln	Cy:	s Pl		Ala
Arg	Tyr			sp H	is M	let	Lys	Gl:	n Hi	_	Asp	Phe	e Pł	ne]	Lys 445	s Se		la	Met
Pro			o y Ty	yr V	al (Gln	Glu	Ar	g Th	ır	Ile	Ph	e Pl				p A	sp	Gly
Asn	450	· T 37	s T1	nr A	rø /	Ala	455 Glu	· ι Va	1 Ly	ys	Phe	G1			Ası	o Th	ır L	eu	Val
165						470						47	5						400
Asn	Arg			4	.85						490)					4	30	
	Gly		5	ys I OO	eu '				5	U5						\mathbf{O}_{2}	rO		
	Ala	51	p L	ys (52	20						$\Im Z$	U			
	Ası 530	n Il	le G				53	5					- 5)4U					
	1 Th	r Pi	ro I	le	Gly		Gl	y P	ro V	al	Lei	1 Le	eu F 50	ro	As	sp A	sn l	His	Ty. 56
545	s Se	_r Դ.	or C	lln	Ser	550	ĪÆ	11 S	er I	WS.	Ası			lsn	Gl	u L	ys .	Arg	_
					565						57	U						375)
	s Me		5	580						585))	90		
Me	t As	p G	lu I	Leu .	Tyr	Lys	Gl	уG	ly	ser	Gl	y G	TA I	wet	. Va	al S	er 生 o	ν Γλέ	ν _γ 9 ατ
															世	計証件	守乙	U	U 4

```
605
                            600
        595
Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu Val Glu Leu Asp Gly
                                             620
                        615
    610
Asp Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser Gly Glu Gly Glu Gly Asp
                                                             640
                                         635
                    630
625
Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Leu Ile Cys Thr
                                     650
                645
<210> 43
<211> 653
<212> PRT
<213> Artificial Sequence
 <400> 43
Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu
                                                           15
Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Arg Phe Ser Val Ser Gly
                                  25
              20
 Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe Ile
                                                   45
          35
 Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr
                           55
      50
 Leu Thr Trp Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met Lys
                                                                80
                       70
  65
 Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu
                                                            95
                                       90
                   85
 Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu
                                                       110
                                  105
              100
 Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly
                              120
          115
  Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr
                                               140
                          135
      130
  Asn Tyr Ile Ser His Asn Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys Asn
                                                                160
                                           155
                      150
  145
  Gly Ile Lys Ala Asn Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu Asp Gly Ser
                                       170
                   165
  Val Gln Leu Ala Asp His Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly
                                                         190
                                    185
              180
  Pro Val Leu Leu Pro Asp Asn His Tyr Leu Ser Thr Gln Ser Ala Leu
                                                    205
                               200
          195
  Ser Lys Asp Pro Lys Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu Phe
                                                220
                           215
      210
  Val Thr Ala Ala Arg Met His Asp Gln Leu Thr Glu Glu Gln Ile Ala
                                                                240
                                            235
                       230
  225
  Glu Phe Lys Glu Ala Phe Ser Leu Phe Asp Lys Asp Gly Asp Gly Thr
                                                            255
                                        250
                   245
  Ile Thr Thr Lys Glu Leu Gly Thr Val Met Arg Ser Leu Gly Gln Asn
                                                        270
                                    265
               260
  Pro Thr Glu Ala Glu Leu Gln Asp Met Ile Asn Glu Val Asp Ala Asp
                                                    285
                                280
           275
   Gly Asn Gly Thr Ile Tyr Phe Pro Glu Phe Leu Thr Met Met Ala Arg
```

```
300
                        295
    290
Lys Met Lys Asp Thr Asp Ser Glu Glu Glu Ile Arg Glu Ala Phe Arg
                                                             320
                                         315
                    310
305
Val Phe Asp Lys Asp Gly Asn Gly Tyr Ile Ser Ala Ala Gln Leu Arg
                                                          335
                                     330
                325
His Val Met Thr Asn Leu Gly Glu Lys Leu Thr Asp Glu Glu Val Asp
                                                      350
                                 345
            340
Glu Met Ile Arg Glu Ala Asp Ile Asp Gly Asp Gly Gln Val Asn Tyr
                                                  365
                             360
        355
Glu Glu Phe Val Gln Met Met Thr Ala Lys Gly Gly Lys Arg Arg Trp
                                             380
                         375
    370
Lys Lys Asn Phe Ile Ala Val Ser Ala Ala Asn Arg Phe Lys Lys Ile
                                                              400
                                         395
                     390
 385
Ser Ser Ser Gly Ala Leu Glu Leu Met Gln Lys Asn Gly Ile Lys Ala
                                                          415
                                      410
                .405
 Asn Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu Asp Gly Gly Val Gln Leu Ala
                                                      430
                                  425
             420
 Asp His Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly Pro Val Leu Leu
                                                  445
                              440
         435
 Pro Asp Asn His Tyr Leu Ser Tyr Gln Ser Ala Leu Ser Lys Asp Pro
                                              460
                          455
     450
 Asn Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu Phe Val Thr Ala Ala
                                                               480
                                          475
                      470
 465
 Gly Ile Thr Leu Gly Met Asp Glu Leu Tyr Lys Gly Gly Ser Gly Gly
                                                           495
                                      490
                  485
 Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu
                                                       510
                                  505
              500
 Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser Gly
                              520
          515
 Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Leu Ile
                                               540
                          535
      530
  Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr
                                                                560
                                           555
                      550
  545
  Leu Gly Tyr Gly Leu Gln Cys Phe Ala Arg Tyr Pro Asp His Met Lys
                                                            575
                                       570
                  565
  Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu
                                                        590
                                   585
              580
  Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu
                                                    605
                               600
          595
  Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly
                                                620
                           615
      610
  Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr
                                                                640
                                            635
                       630
  625
  Asn Tyr Asn Ser His Asn Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys
                                        650
                   645
```

<210> 44

<211> 653

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<400> 44 Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Arg Phe Ser Val Ser Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe Ile Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr Leu Thr Trp Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met Lys Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr Asn Tyr Ile Ser His Asn Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys Asn Gly Ile Lys Ala Asn Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu Asp Gly Ser Val Gln Leu Ala Asp His Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly Pro Val Leu Leu Pro Asp Asn His Tyr Leu Ser Thr Gln Ser Ala Leu Ser Lys Asp Pro Lys Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu Phe Val Thr Ala Ala Arg Met His Asp Gln Leu Thr Glu Glu Gln Ile Ala Glu Phe Lys Glu Ala Phe Ser Leu Phe Asp Lys Asp Gly Asp Gly Thr Ile Thr Thr Lys Glu Leu Gly Thr Val Met Arg Ser Leu Gly Gln Asn Pro Thr Glu Ala Glu Leu Gln Asp Met Ile Asn Glu Val Asp Ala Asp Gly Asn Gly Thr Ile Tyr Phe Pro Glu Phe Leu Thr Met Met Ala Arg Lys Met Lys Asp Thr Asp Ser Glu Glu Glu Ile Arg Glu Ala Phe Arg Val Phe Asp Lys Asp Gly Asn Gly Tyr Ile Ser Ala Ala Gln Leu Arg His Val Met Thr Asn Leu Gly Glu Lys Leu Thr Asp Glu Glu Val Asp Glu Met Ile Arg Glu Ala Asp Ile Asp Gly Asp Gly Gln Val Asn Tyr Glu Glu Phe Val Gln Met Met Thr Ala Lys Gly Gly Lys Arg Arg Trp Lys Lys Asn Phe Ile Ala Val Ser Ala Ala Asn Arg Phe Lys Lys Ile

Ser Ser Ser Gly Ala Leu Glu Leu Met Asp Gly Gly Val Gln Leu Ala Asp His Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly Pro Val Leu Leu Pro Asp Asn His Tyr Leu Ser Tyr Gln Ser Ala Leu Ser Lys Asp Pro Asn Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu Phe Val Thr Ala Ala Gly Ile Thr Leu Gly Met Asp Glu Leu Tyr Lys Gly Gly Ser Gly Gly Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Leu Ile Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr Leu Gly Tyr Gly Leu Gln Cys Phe Ala Arg Tyr Pro Asp His Met Lys Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr Asn Tyr Asn Ser His Asn Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys Asn Gly Ile Lys Ala Asn Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu <210> 45 <211> 653

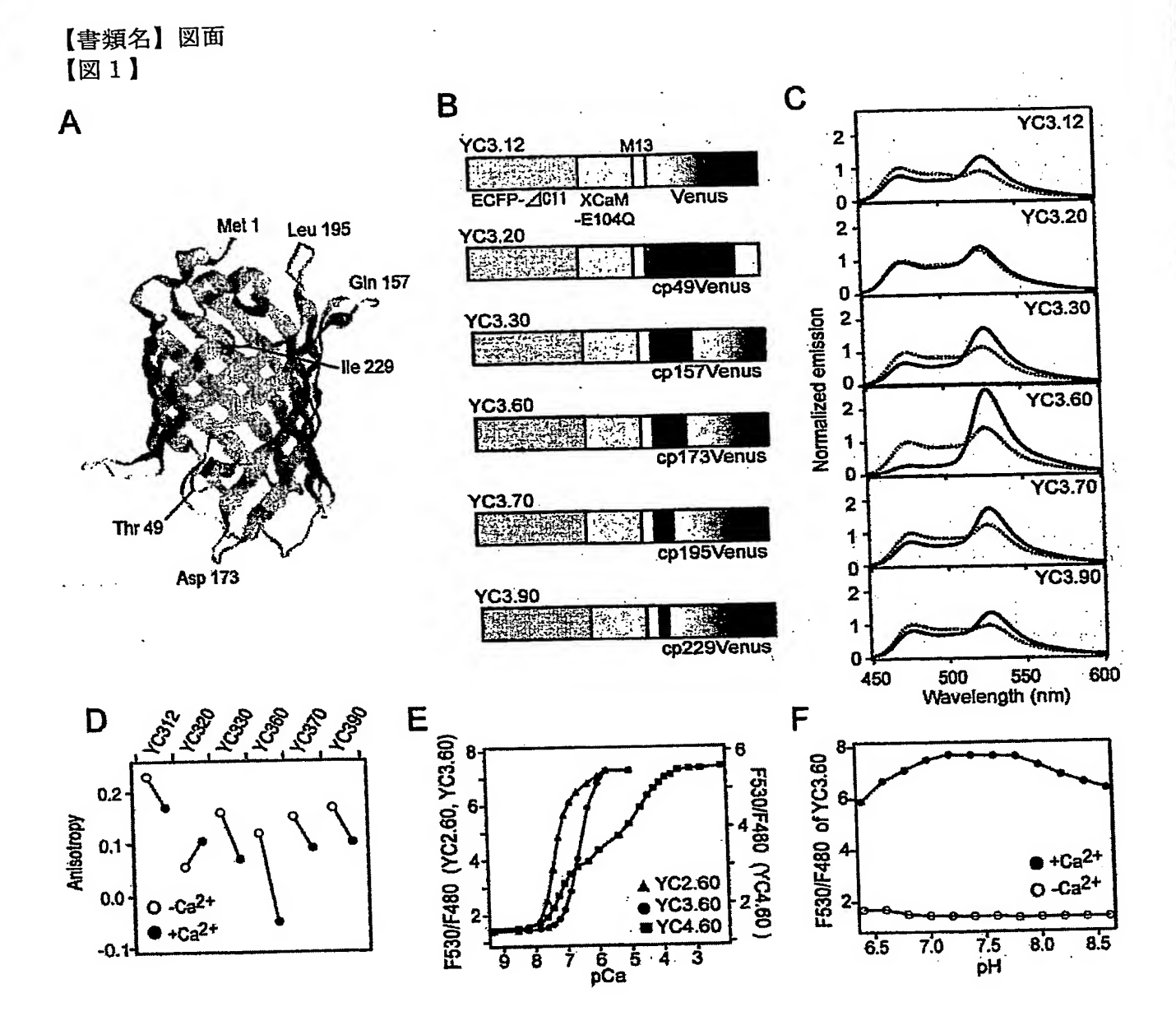
<212> PRT <213> Artificial Sequence <400> 45 Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Arg Phe Ser Val Ser Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe Ile Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr Leu Thr Trp Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met Lys Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu

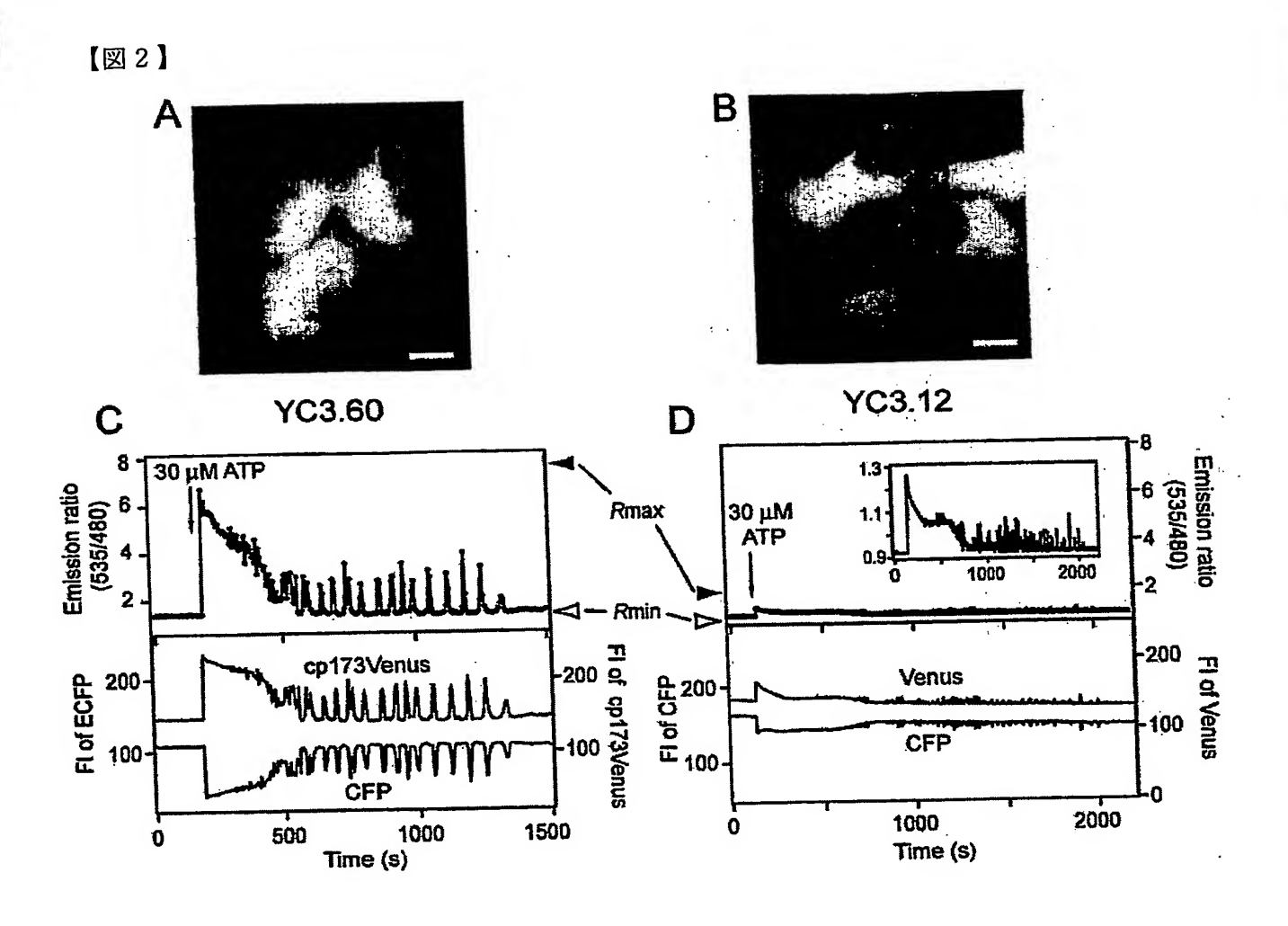
95	
80	
Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu 100 105 110	
Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly 115 120 125	
Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr 130 135 140	
Asp Tyr Ile Ser His Asp Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys Asp	
145 150 150	
Gly Ile Lys Ala Asn Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu Asp Gly Ser 175 175 175	
Val Gln Leu Ala Asp His Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly 180 180 180 180	
Pro Val Leu Pro Asp Asn His Tyr Leu Ser Thr Gln Ser Ala Leu 205 207	
Ser Lys Asp Pro Lys Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu Phe 210 210 210 210 210 210 210 210 210 210	
Val Thr Ala Ala Arg Met His Asp Gln Leu Thr Glu Glu Gln Ile Ala 230 235 240	
Glu Phe Lys Glu Ala Phe Ser Leu Phe Asp Lys Asp Gly Asp Gly Thr	
Ile Thr Thr Lys Glu Leu Gly Thr Val Met Arg Ser Leu Gly Gln Asn	
260 265 Pro Thr Glu Ala Glu Leu Gln Asp Met Ile Asn Glu Val Asp Ala Asp	
275 280 <u>2</u> 00 .	
Gly Asn Gly Thr Ile Tyr Phe Pro Glu Phe Leu Thr Met Met Ala Arg 300 290 295 300	
Lys Met Lys Asp Thr Asp Ser Glu Glu Glu Ile Arg Glu Ala Phe Arg 310 315 320	
305 310 315 326 Val Phe Asp Lys Asp Gly Asn Gly Tyr Ile Ser Ala Ala Gln Leu Arg	
325 330 333	
His Val Met Thr Asn Leu Gly Glu Lys Leu Thr Asp Glu Glu Val Asp 340 345 350	
Glu Met Ile Arg Glu Ala Asp Ile Asp Gly Asp Gly Gln Val Asn Tyr 355 360 365	
Glu Glu Phe Val Gln Met Met Thr Ala Lys Gly Gly Lys Arg Arg Trp 370 375 380	
Lys Lys Asn Phe Ile Ala Val Ser Ala Ala Asn Arg Phe Lys Lys Ile 395 400	
Ser Ser Ser Gly Ala Leu Glu Leu Met Leu Pro Asp Asn His Tyr Leu 405 410 415	
Ser Tyr Gln Ser Ala Leu Ser Lys Asp Pro Asn Glu Lys Arg Asp His 420 425 430	
Met Val Leu Leu Glu Phe Val Thr Ala Ala Gly Ile Thr Leu Gly Met 435 440 445	
Asp Glu Leu Tyr Lys Gly Gly Ser Gly Gly Met Val Ser Lys Gly Glu 450 450 450 450 450	
Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp 480 475 480	
Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala)
出証特2004-3104732	,

```
495
                                    490
                485
Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Leu Ile Cys Thr Thr Gly Lys Leu
                                                     510
                                505
            500
Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr Leu Gly Tyr Gly Leu Gln
                                                 525
                            520
        515
Cys Phe Ala Arg Tyr Pro Asp His Met Lys Gln His Asp Phe Phe Lys
                                             540
                        535
    530
Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu Arg Thr Ile Phe Phe Lys
                                                              560
                                         555
                    550
545
Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu Val Lys Phe Glu Gly Asp
                                                          575
                                     570
                565
Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly Ile Asp Phe Lys Glu Asp
                                                      590
                                 585
            580
Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr Asn Tyr Asn Ser His Asn
                                                 605
                             600
         595
Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys Asn Gly Ile Lys Ala Asn Phe
                                              620
                         615
     610
Lys Ile Arg His Asn Ile Glu Asp Gly Gly Val Gln Leu Ala Asp His
                                                              640
                                          635
                     630
 625
 Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly Pro Val Leu
                                      650
                 645
 <210> 46
 <211> 653
 <212> PRT
 <213> Artificial Sequence
 <400> 46
 Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu
 Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Arg Phe Ser Val Ser Gly
                                                        30
 Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe Ile
           35
 Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr
                                                60
                           55
       50
 Leu Thr Trp Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met Lys
                                                                 80
   65
  Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu
                                                            95
                   85
  Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu
                                   105
              100
  Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly
                                                    125
                               120
          115
  Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr
                                                140
                           135
      130
  Asn Tyr Ile Ser His Asn Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys Asn
                                                                160
                                            155
                       150
  145
  Gly Ile Lys Ala Asn Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu Asp Gly Ser
                                                            175
                                        170
                   165
  Val Gln Leu Ala Asp His Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly
```

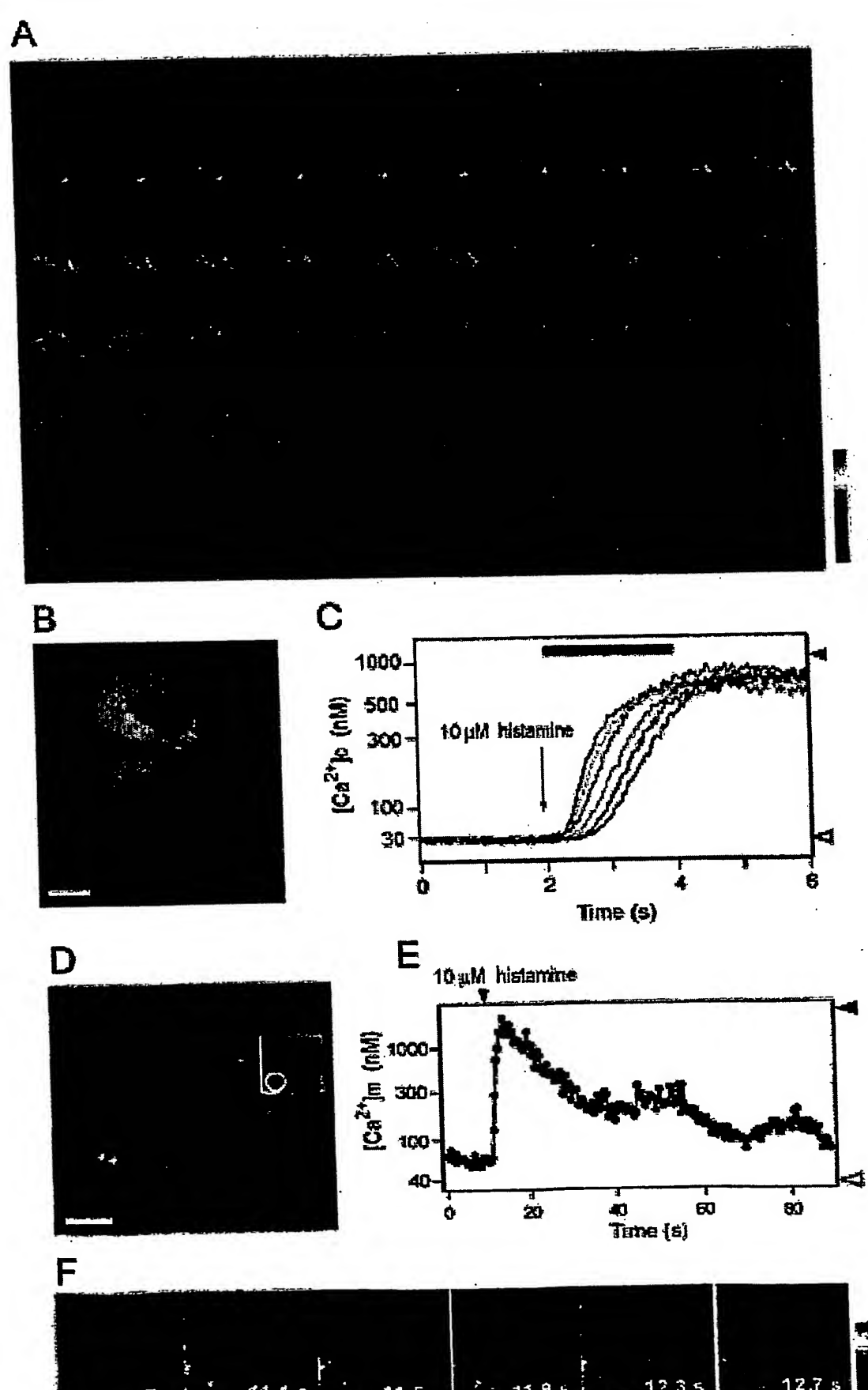
Pro Val Leu Leu Pro Asp Asn His Tyr Leu Ser Thr Gln Ser Ala Leu Ser Lys Asp Pro Lys Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu Phe Val Thr Ala Ala Arg Met His Asp Gln Leu Thr Glu Glu Gln Ile Ala Glu Phe Lys Glu Ala Phe Ser Leu Phe Asp Lys Asp Gly Asp Gly Thr Ile Thr Thr Lys Glu Leu Gly Thr Val Met Arg Ser Leu Gly Gln Asn Pro Thr Glu Ala Glu Leu Gln Asp Met Ile Asn Glu Val Asp Ala Asp Gly Asn Gly Thr Ile Tyr Phe Pro Glu Phe Leu Thr Met Met Ala Arg Lys Met Lys Asp Thr Asp Ser Glu Glu Glu Ile Arg Glu Ala Phe Arg Val Phe Asp Lys Asp Gly Asn Gly Tyr Ile Ser Ala Ala Gln Leu Arg His Val Met Thr Asn Leu Gly Glu Lys Leu Thr Asp Glu Glu Val Asp Glu Met Ile Arg Glu Ala Asp Ile Asp Gly Asp Gly Gln Val Asn Tyr Glu Glu Phe Val Gln Met Met Thr Ala Lys Gly Gly Lys Arg Arg Trp Lys Lys Asn Phe Ile Ala Val Ser Ala Ala Asn Arg Phe Lys Lys Ile Ser Ser Ser Gly Ala Leu Glu Leu Met Ile Thr Leu Gly Met Asp Glu Leu Tyr Lys Gly Gly Ser Gly Gly Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Leu Ile Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr Leu Gly Tyr Gly Leu Gln Cys Phe Ala Arg Tyr Pro Asp His Met Lys Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr Asn Tyr Asn Ser His Asn Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys Asn Gly Ile Lys Ala Asn Phe Lys Ile

Arg His Asn Ile Glu Asp Gly Gly Val Gln Leu Ala Asp His Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly Pro Val Leu Leu Pro Asp Asn His Tyr Leu Ser Tyr Gln Ser Ala Leu Ser Lys Asp Pro Asn Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu Phe Val Thr Ala Ala Gly





【図3】



出証特2004-3104732

【書類名】要約書

【要約】

【課題】 蛍光共鳴エネルギートランスファー (FRET) を利用した分子間相互作用又 は分子内構造変化を分析するための新規な蛍光指示薬を提供すること。

【解決手段】 分析物質の標的配列の両端にドナー蛍光蛋白質とアクセプター蛍光蛋白質 が結合している構造を有し、分析物質が該標的配列に結合又は作用することにより指示薬 の立体構造が変化して蛍光共鳴エネルギー転移(FRET)が生じる蛍光指示薬において、上 記ドナー蛍光蛋白質及び/又は上記アクセプター蛍光蛋白質が、野生型蛍光蛋白質又はそ の変異体蛋白質のN末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替えることに より得られる円順列変異蛍光蛋白質であって、当該円順列変異を施す前の蛍光蛋白質と実 質的に同一の蛍光ピーク波長を有する蛍光蛋白質であることを特徴とする蛍光指示薬。

なし 【選択図】

特願2003-355192

出願人履歴情報

識別番号

[503359821]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名 2003年10月 1日 新規登録 埼玉県和光市広沢2番1号 独立行政法人理化学研究所

特願2003-355192

出願人履歴情報

識別番号

[503360115]

1. 変更年月日 2003年10月 1日 [変更理由] 新規登録 住 所 埼玉県川口市本町4丁目1番8号 氏 名 独立行政法人 科学技術振興機構

2. 変更年月日 [変更理由] 名称変更 住 所 培玉県川口市本町4丁目1番8号 氏 名 独立行政法人科学技術振興機構

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.